4/5/2 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 009565129 WPI Acc No: 1993-258677/199332 XRAM Acc No: C93-114920 New therapeutically active fusion proteins - comprising active polypeptide linked to albumin (variant) Patent Assignee: RHONE POULENC RORER SA (RHON ); FLEER R (FLEE-I); FOURNIER A (FOUR-I); GUITTON J (GUIT-I); JUNG G (JUNG-I); YEH P (YEHP-I) Inventor: FLEER R; FOURNIER A; GUITTON J; JUNG G; YEH P Number of Countries: 022 Number of Patents: 007 Patent Family: Kind Date Patent No Applicat No Kind Date Week A1 19930805 WO 93FR85 WO 9315199 19930128 199332 B FR 2686899 19930806 FR 921064 A1 19920131 199344 19940729 FI 9403563 WO 93FR85 19930128 199437 FI 943563 19940729 19940922 WO 93FR85 NO 9402839 19930128 199442 NO 942839 19940729 EP 624195 Al 19941117 EP 93904129 19930128 199444 WO 93FR85 19930128 JP 7503368 W 19950413 JP 93512986 19930128 199523 WO 93FR85 19930128 19990302 WO 93FR85 US 5876969 Α Α 19930128 199916 US 94256927 19940728 US 97797689 19970131 Priority Applications (Nc Type Date): FR 921064 A 19920131 Cited Patents: 1.Jnl.Ref; EP 413622; JP 3201987; WO 8902922; WO 9013653; WO 9300437 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes 67 C12N-015/12 WO 9315199 A1 Designated States (National): CA FI JP NO US Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE FR 2686899 A1 35 C12P-021/02 C12N-015/12 Based on patent WO 9315199 EP 624195 A1 F Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SE C12N-015/09 Based on patent WO 9315199 W JP 7503368 C07K-014/00 Cont of application WO 93FR85 US 5876969 Cont of application US 94256927 C12N-000/00FI 9403563 C12N-015/62 NO 9402839

#### Abstract (Basic): WO 9315199 A

New recombinant polypeptides (I) comprise an active portion derived from a therapeutically active polypeptide (II), genetically coupled to an albumin or albumin variant.

Also claimed are: (1) a nucleotide sequence coding for (I); (2) an expression cassette comprising a sequence (1) under the control of a transcription initiation region and opt. a transcription termination region; (3) a self-replicating plasmid contg. a cassette (2); and (4) a recombinant eukaryotic or prokaryotic cell contg. a sequence (1),

cassette (2) or plasmid (3).

USE/ADVANTAGE - (I) are plasma-stable forms of (II) and may be used for the same therapeutic purposes. They may have enhanced activity and/or reduced side effects. The nucleotide sequence may also be used for gene therapy

Dwg.0/18

Title Terms: NEW; THERAPEUTIC; ACTIVE; FUSE; PROTEIN; COMPRISE; ACTIVE; POLYPEPTIDE; LINK; ALBUMIN; VARIANT

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C07K-014/00; C12N-000/00; C12N-015/09;

C12N-015/12; C12N-015/62; C12P-021/02

International Patent Class (Additional): A61K-037/02; A61K-038/16;

A61K-038/21; C07K-013/00; C12N-001/19; C12N-001/21; C12N-005/10;

C12N-015/14; C12N-015/81; C12R-001-85

File Segment: CPI



#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

A1

# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C12N 15/12, 15/62, 15/81 C12P 21/02, C07K 13/00 A61K 37/02, C12N-1/19 // (C12N 1/19, C12R 1:85)

(11) Numéro de publication internationale:

92165 Antony Cédex (FR).

WO 93/15199

(43) Date de publication internationale:

NL, PT, SE).

5 août 1993 (05.08.93)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR93/00085

(22) Date de dépôt international:

28 janvier 1993 (28.01.93)

(30) Données relatives à la priorité:

92/01064

\*\*

. 🚓

31 janvier 1992 (31.01.92) FR (81) Etats désignés: CA, FI, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

(74) Mandataire: BECKER, Philippe; Rhône-Poulenc Rorer

S.A., Direction Brevers, 20, avenue Raymond-Aron, F-

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): FLEER, Reinhard [DE/FR]; 47, avenue Beauséjour, F-91440 Bures-sur-Yvette (FR). FOURNIER, Alain [FR/FR]; 28, avenue Roger-Salengro, F-92000 Chatenay-Malabry (FR). GUITTON, Jean-Dominique [FR/FR]; 74, rue Dunois, F-75013 Paris (FR). JUNG, Gérard [FR/FR]; 12, rue des Grands-Jardins, Leuville-sur-Orge, F-91310 Montlhery (FR). YEH, Patrice [FR/FR]; 11 bis, rue Lacepède, F-75005 Paris (FR).

Publice

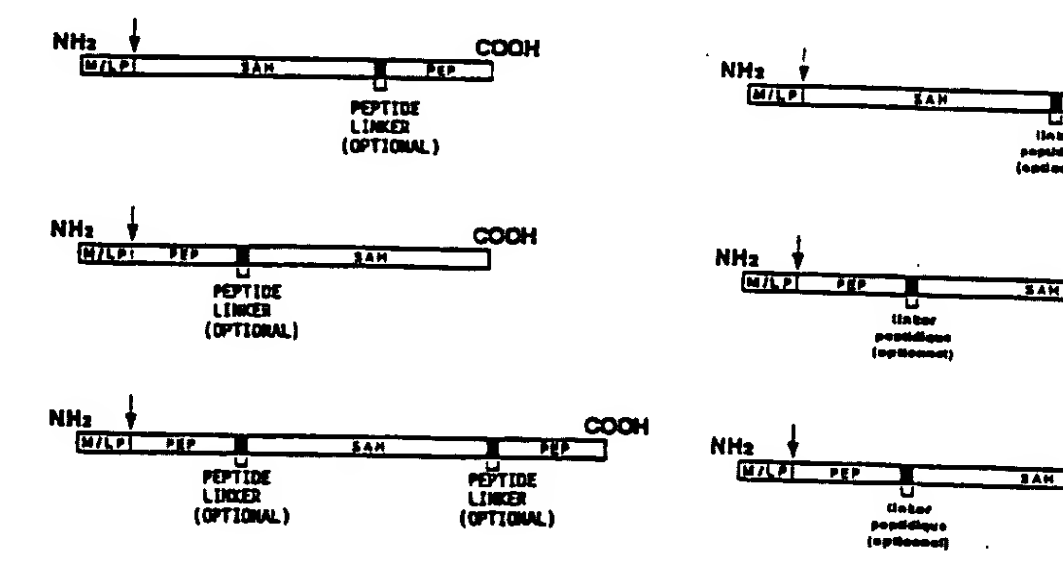
Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

COOH

COOH

(54) Title: NOVEL BIOLOGICALLY ACTIVE POLYPEPTIDES, PREPARATION THEREOF AND PHARMACEUTICAL COMPOSITION CONTAINING SAID POLYPEPTIDES

(54) Titre: NOUVEAUX POLYPEPTIDES BIOLOGIQUEMENT ACTIFS, LEUR PREPARATION ET COMPOSITION PHARMACEUTIQUE LES CONTENANT



(57) Abstract

Novel biologically active polypeptides, preparation thereof and pharmaceutical compositions containing said polypeptides.

(57) Abrégé

T

La présente invention concerne de nouveaux polypeptides biologiquement actifs, leur préparation et des compositions pharmaceutiques les contenant.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanic
AU	Australie	GA	Gahon	MW	Malawi
BB	Barbade	CB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas
8E	Beighter	GN	Guinëz	NO	Norvege
8F	Burking Faso	CR	Grècu	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	PŁ	Pologne
BJ	Bênîn	16	trlande	PT	Portugal
88	Bráil	IT	Italic	RO	Roumanie
CA	Canada .	JP	Japon	RU	Fédération de Russie
<b>œ</b>	République Centrafricaine	KP	République populaire démocratique	CIZ	Soudan
CC	Congo	•••	de ('orée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SK	République sluvaque
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Karakintan	SN	Senegal
-		LJ	Liechtenstein	รบ	Union sovičtique
CM ~~	Cameroun  Tabilee les mais	LK	Sri Lunka	TD	Tchad
~ ~	Tehécoslovaquie	にひ	l usembourg	TG	l'ago
CZ	République tehéque		<del>-</del>	UA	Ukraine
30	Allemagne	MC	Monijeo	US	Ctau-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MG	Madagascar		
ES	pahalun	MI.	Mali	VN	Viet Nam
FI	lfinlande	MN	Mongolic		

15

20

30

1

# NOUVEAUX POLYPEPTIDES BIOLOGIOUEMENT ACTIFS. LEUR PREPARATION ET COMPOSITION PHARMACEUTIQUE LES CONTENANT

La présente invention concerne de nouveaux polypeptides biologiquement actifs, leur préparation et des compositions pharmaceutiques les contenant.

Plus particulièrement, la présente invention concerne des polypeptides recombinants essentiellement composés d'une partie active dérivée d'un polypeptide, naturel ou artificiel, ayant une activité thérapeutique, et couplé à une albumine ou à un variant de l'albumine. Il est entendu que l'activité thérapeutique des polypeptides de l'invention peut être soit directe (traitement des maladies), ou indirecte (et par exemple utilisable dans la prévention des maladies, dans la conception des vaccins, dans les techniques de l'imagerie médicale etc...).

Il est entendu dans ce qui suit que les variants de l'albumine désignent toute protéine à haute demie-vie plasmatique obtenue par modification (mutation, délétion et/ou addition) par les techniques du génie génétique d'un gène codant pour un isomorphe donné de la sérum-albumine humaine, ainsi que toute macromolécule à haute demie-vie plasmatique obtenue par modification in vitro de la protéine codée par de tels gènes. L'albumine étant très polymorphe, de nombreux variants naturels ont été identifiés et répertoriés [Weitkamp L.R. et al., Ann. Hum. Genet. 37 (1973) 219].

Le but de la présente invention est d'élaborer des protéines artificielles biologiquement actives et utilisables sur le plan pharmaceutique. En effet, de nombreux polypeptides possédant une ou plusieurs activités thérapeutiques potentielles ne peuvent être exploités pharmaceutiquement. Ceci peut avoir différentes raisons, telles que notamment leur faible stabilité <u>in vivo</u>, leur structure complexe ou fragile, la difficulté de les produire à une échelle industriellement acceptable, etc... De même, certains polypeptides ne donnent pas les résultats attendus <u>in vivo</u> en raison de problèmes d'administration, de conditionnement, de pharmacocinétique etc...

La présente invention permet de remédier à ces inconvénients. La présente invention fournit en effet de nouvelles molécules permettant une exploitation optimale sur le plan thérapeutique des propriétés biologiques de ces polypeptides. La

2

présente invention résulte notamment de la mise en évidence qu'il est possible de coupler génétiquement toute structure active dérivée d'un polypeptide biologiquement actif à une autre structure protéique constituée d'albumine, sans en altérer lesdites propriétés biologiques. Elle résulte également de la mise en évidence par la demanderesse que la sérum-albumine humaine permet de présenter · efficacement la structure active à ses sites d'interaction, et qu'elle assure une stabilité plasmatique élevée du polypeptide de l'invention. Les polypeptides de l'invention permettent ainsi de maintenir dans l'organisme une activité biologique donnée pendant un temps prolongé. Ils permettent ainsi de réduire les doses administrées et, 10 dans certains cas, de potentialiser l'effet thérapeutique, par exemple en réduisant les effets secondaires consécutifs à une administration plus importante. Les polypeptides de l'invention permettent de plus de générer et d'utiliser des structures dérivées des polypeptides biologiquement actifs très petites et donc très spécifiques d'un effet recherché. Il est entendu que les peptides ayant une activité biologique présentant un intérêt thérapeutique peuvent également correspondre à des séquences peptidiques non naturelles, isolées par exemple à partir de banques peptidiques aléatoires. Les polypeptides de l'invention possèdent par ailleurs une répartition particulièrement avantageuse dans l'organisme, ce qui modifie leurs propriétés pharmacocinétiques et favorise le développement de leur activité biologique et leur utilisation. En outre, ils présentent également l'avantage d'être faiblement ou non-immunogéniques pour l'organisme dans lequel ils sont utilisés. Finalement, les polypeptides de l'invention peuvent être exprimés (et préférentiellement sécrétés) par des organismes recombinants, à des niveaux permettant leurs exploitation industrielle.

Un objet de la présente invention concerne donc des polypeptides comportant une partie active dérivée d'un polypeptide ayant une activité thérapeutique, couplée à une albumine ou à un variant de l'albumine.

25

30

Dans un mode de réalisation particulier, les peptides possédant une activité thérapeutique ne sont pas d'origine humaine. Par exemple on peut citer des peptides, ou leurs dérivés, possèdant des propriétés potentiellement utiles dans les pathologies des compartiments sanguins et interstitiels, tels que l'hirudine, la trigramine, l'antistatine, les peptides anticoagulant des tiques (TAP), l'ariétine, l'applagine etc....

Plus particulièrement, dans les molécules de l'invention, le polypeptide ayant une activité thérapeutique est un polypeptide d'origine humaine ou un variant moléculaire. Par exemple, il peut s'agir de tout ou partie, d'un enzyme, d'un inhibiteur d'enzyme, d'un antigène, d'un anticorps, d'une hormone, d'un facteur intervenant dans le contrôle de la coagulation, d'un interféron, d'une cytokine [les interleukines, mais aussi leurs variants antagonistes naturels de leur fixation au(x) récepteur(s), les cytokines de type SIS (small induced secreted) et par exemple les protéines inflammatoires des macrophages (les MIPs), etc...], d'un facteur de croissance et/ou de différenciation [et par exemple les facteurs de croissance transformants (les TGFs), les facteurs de différenciation des cellules sanguines (érythropoiétine, M-CSF, G-CSF, GM-CSF etc..), l'insuline et les facteurs de croissance qui lui ressemblent (les IGFs), ou encore les facteurs de perméabilité cellulaire (VPF/VEGF), etc..], d'un facteur impliqué dans la génèse/résorption des tissus osseux (OIF et ostéospontine par exemple), d'un facteur impliqué dans la motilité ou la migration cellulaire [et par exemple le facteur de motilité autocrine (AMF), le facteur de stimulation de la migration (MSF), ou encore le facteur de dispersion (scatter factor/facteur de croissance des hépatocytes)], d'un facteur bactéricide ou antifongique, d'un facteur chimiotactique [et par exemple le facteur plaquettaire 4 (PF4), ou encore les peptides chemoattractants des monocytes (MCP/MCAF) ou des neutrophiles (NCAF), etc...], d'un facteur cytostatique (et par exemple les protéines qui se fixent aux galactosides), d'une molécule adhésive plasmatique (et par exemple le facteur de von Willebrand, le fibrinogène etc...) ou interstitielle (laminine, ténascine, vitronectine, etc...) ou des matrices extracellulaires, ou encore toute séquence peptidique antagoniste ou agoniste d'interactions moléculaires et/ou intercellulaires impliquées dans les pathologies des compartiments circulatoires et interstitiels et par exemple la formation des thrombus artériels et veineux, les métastases cancéreuses, l'angiogénèse tumorale, le choc inflammatoire, les maladies autoimmunes, les pathologies osseuses et ostéoarticulaires etc...

20

La partie active des polypeptides de l'invention peut être constituée, par exemple, par le polypeptide ayant une activité thérapeutique entier, ou par une structure dérivée de celui-ci, ou encore par un polypeptide non naturel isolé à partir d'une banque peptidique. Au sens de la présente invention, on entend par structure dérivée tout polypeptide obtenu par modification et conservant une activité

4

thérapeutique. Par modification, on doit entendre toute mutation, substitution, délétion, addition ou modification de nature génétique et/ou chimique. De tels dérivés peuvent être générés dans des buts différents, tels que notamment celui d'augmenter l'affinité de la molécule pour ses sites de fixation, celui d'améliorer ses niveaux de production, celui d'augmenter sa résistances aux protéases, celui d'augmenter son efficacité thérapeutique ou encore de réduire ses effets secondaires, ou celui de lui conférer de nouvelles propriétés biologiques. A titre d'exemple, les polypeptides chimères de l'invention possèdent des propriétés pharmacocinétiques et une activité biologique utilisable pour la prévention ou le traitement des maladies.

Des polypeptides de l'invention particulièrement avantageux sont ceux dans lesquels la partie active présente :

(a) la structure peptidique entière ou,

10

15

20

25

(b) une structure dérivée de (a) par modification structurale (mutation, substitution addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et possédant une activité thérapeutique.

Parmi les structures du type (b), on peut citer plus particulièrement les molécules dans lesquelles certains sites de N- ou O-glycosylation ont été modifiés ou supprimés, les molécules dans lesquelles un ou plusieurs résidus ont été substitués, ou les molécules dans lesquelles tous les résidus cystéine ont été substitués. On peut citer également des molécules obtenues à partir de (a) par délétion de régions n'intervenant pas ou peu dans l'interaction avec les sites de liaison considérés, ou exprimant une activité indésirable, et des molécules comportant par rapport à (a) des résidus supplémentaires, tels que par exemple une méthionine N-terminale et/ou un signal de sécrétion et/ou un peptide de jonction.

La partie active des molécules de l'invention peut être couplée soit directement soit par l'intermédiaire d'un peptide artificiel à l'albumine. De plus, elle peut constituer l'extrémité N-terminale comme l'extrémité C-terminale de la molécule. Préférentiellement, dans les molécules de l'invention, la partie active constitue la partie C-terminale de la chimère. Il est également entendu que la partie biologiquement active peut être redondante au sein de la chimère. Une représentation schématique des molécules de l'invention est donnée à la Figure 1.

5

Un autre objet de l'invention concerne un procédé de préparation des molécules chimères décrites ci-avant. Plus précisément, ce procédé consiste à faire exprimer par un hôte cellulaire eucaryote ou procaryote une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide désiré, puis à récolter le polypeptide produit.

Parmi les hôtes eucaryotes utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut citer les cellules animales, les levures, ou les champignons. En particulier, s'agissant de levures, on peut citer les levures du genre Saccharomyces, Kluyveromyces. Pichia, Schwanniomyces, ou Hansenula. S'agissant de cellules animales, on peut citer les cellules COS, CHO, Cl27, etc... Parmi les champignons susceptibles d'être utilisés dans la présente invention, on peut citer plus particulièrement Aspergillus ssp. ou Trichoderma ssp. Comme hôtes procaryotes, on préfère utiliser les bactéries telles que Escherichia coli, ou appartenant aux genres Corynebacterium, Bacillus, ou Streptomyces.

Les séquences nucléotidiques utilisables dans le cadre de la présente invention peuvent être préparées de différentes manières. Généralement, elles sont obtenues en assemblant en phase de lecture les séquences codant pour chacune des parties fonctionnelles du polypeptide. Celles-ci peuvent être isolées par les techniques de l'homme de l'art, et par exemple directement à partir des ARN messsagers (ARNm) cellulaires, ou par reclonage à partir d'une banque d'ADN complémentaire (ADNc), ou encore il peut s'agir de séquences nucléotidiques totalement synthétiques. Il est entendu de plus que les séquences nucléotidiques peuvent également être ultérieurement modifiées, par exemple par les techniques du génie génétique, pour obtenir des dérivés ou des variants desdites séquences.

Plus préférentiellement, dans le procédé de l'invention, la séquence nucléotidique fait partie d'une cassette d'expression comprenant une région d'initiation de la transcription (région promoteur) permettant, dans les cellules hôtes, l'expression de la séquence nucléotidique placée sous son contrôle et codant pour les polypeptides de l'invention. Cette région peut provenir de régions promoteurs de gènes fortement exprimés dans la cellule hôte utilisée, l'expression étant constitutive ou régulable. S'agissant de levures, il peut s'agir du promoteur du gène de la phosphoglycérate kinase (PGK), de la glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase (GPD), de la lactase (LAC4), des énolases (ENO), des alcools deshydrogénases (ADH), etc... S'agissant de bactéries, il peut s'agir du promoteur des gènes droit ou gauche du bactériophage lambda (PL, PR), ou encore des promoteurs des gènes des

6

opérons tryptophane (Ptrp) ou lactose (Plac). En outre, cette région de contrôle peut être modifiée, par exemple par mutagénèse <u>in vitro</u>, par introduction d'éléments additionnels de contrôle ou de séquences synthétiques, ou par des délétions ou des substitutions des éléments originels de contrôle. La cassette d'expression peut également comprendre une région de terminaison de la transcription fonctionnelle dans l'hôte envisagé, positionnée immédiatement en aval de la séquence nucléotidique codant pour un polypeptide de l'invention.

Dans un mode préféré, les polypeptides de l'invention résultent de l'expression dans un hôte eucaryote ou procaryote d'une séquence nucléotidique et de la sécrétion du produit d'expression de ladite séquence dans le milieu de culture. Il est en effet particulièrement avantageux de pouvoir obtenir par voie recombinante des molécules directement dans le milieu de culture. Dans ce cas, la séquence nucléotidique codant pour un polypeptide de l'invention est précédée d'une séquence "leader" (ou séquence signal) dirigeant le polypeptide naissant dans les voies de sécrétion de l'hôte utilisé. Cette séquence "leader" peut être la séquence signal naturelle du polypeptide biologiquement actif dans le cas où celui-ci est une protéine naturellement sécrétée, ou celle de la structure stabilisatrice, mais il peut également s'agir de toute autre séquence "leader" fonctionnelle, ou d'une séquence "leader" artificielle. Le choix de l'une ou l'autre de ces séquences est notamment guidé par l'hôte utilisé. Des exemples de séquences signal fonctionnelles incluent celles des gènes des phéromones sexuelles ou des toxines "killer" de levures.

En plus de la cassette d'expression, un ou plusieurs marqueurs permettant de sélectionner l'hôte recombiné peuvent être additionnés, tels que par exemple le gène <u>URA3</u> de la levure <u>S. cerevisiae</u>, ou des gènes conférant la résistance à des antibiotiques comme la généticine (G418) ou à tout autre composé toxique comme certains ions métalliques.

L'ensemble constitué par la cassette d'expression et par le marqueur de sélection peut être introduit directement dans les cellules hôtes considérées, soit inséré préalablement dans un vecteur autoréplicatif fonctionnel. Dans le premier cas, des séquences homologues à des régions présentes dans le génôme des cellules hôtes sont préférentiellement additionnées à cet ensemble; lesdites séquences étant alors positionnées de chaque côté de la cassette d'expression et du gène de sélection de façon à augmenter la fréquence d'intégration de l'ensemble dans le génôme de l'hôte

7

en ciblant l'intégration des séquences par recombinaison homologue. Dans le cas où la cassette d'expression est insérée dans un système réplicatif, un système de réplication préféré pour les levures du genre Kluvveromyces est dérivé du plasmide pKD1 initialement isolé de K.drosophilarum; un système préféré de réplication pour les levures du genre Saccharomyces est dérivé du plasmide 2µ de S. cerevisiae. De plus, ce plasmide d'expression peut contenir tout ou partie desdits systèmes de réplication, ou peut combiner des éléments dérivés du plasmide pKD1 aussi bien que du plasmide 2µ.

En outre, les plasmides d'expression peuvent être des vecteurs navettes entre un hôte bactérien tel que <u>Escherichia coli</u> et la cellule hôte choisie. Dans ce cas, une origine de réplication et un marqueur de sélection fonctionnant dans l'hôte bactérien sont requises. Il est également possible de positionner des sites de restriction entourant les séquences bactériennes et uniques sur le vecteur d'expression: ceci permet de supprimer ces séquences par coupure et religature <u>in vitro</u> du vecteur tronqué avant transformation des cellules hôtes, ce qui peut résulter en une augmentation du nombre de copies et en une stabilité accrue des plasmides d'expression dans lesdits hôtes. Par exemple, de tels sites de restriction peuvent correspondre aux séquences telles que 5'-GGCCNNNNNGGCC-3' (<u>Sfi</u>I) ou 5'-GCGGCCGC-3' (<u>Not</u>I) dans la mesure où ces sites sont extrêmement rares et généralement absents d'un vecteur d'expression.

10

Après construction de tels vecteurs ou cassette d'expression, ceux-ci sont introduits dans les cellules hôtes retenues selon les techniques classiques décrites dans la littérature. A cet égard, toute méthode permettant d'introduire un ADN étranger dans une cellule peut être utilisée. Il peut s'agir notamment de transformation, électroporation, conjugaison, ou toute autre technique connue de l'homme de l'art. A titre d'exemple pour les hôtes de type levure, les différentes souches de Kluyveromyces utilisées ont été transformées en traitant les cellules entières en présence d'acétate de lithium et de polyéthylène glycol, selon la technique décrite par Ito et al. [J. Bacteriol. 153 (1983) 163]. La technique de transformation décrite par Durrens et al. [Curr. Genet. 18 (1990) 7] utilisant l'éthylène glycol et le diméthylsulfoxyde a également été utilisée. Il est aussi possible de transformer les levures par électroporation, selon la méthode décrite par Karube et al. [FEBS Letters 182 (1985) 90]. Un protocole alternatif est également décrit en détail dans les exemples qui suivent.

8

Après sélection des cellules transformées, les cellules exprimant lesdits polypeptides sont inoculées et la récupération desdits polypeptides peut être faite, soit au cours de la croissance cellulaire pour les procédés "en continu", soit en fin de croissance pour les cultures "en lots" ("batch"). Les polypeptides qui font l'objet de la présente invention sont ensuite purifiés à partir du surnageant de culture en vue de leur caractérisation moléculaire, pharmacocinétique et biologique.

Un système d'expression préféré des polypeptides de l'invention consiste en l'utilisation des levures du genre Kluyveromyces comme cellule hôte, transformées par certains vecteurs dérivés du réplicon extrachromosomique pKD1 initialement isolé chez K. marxianus var. drosophilarum. Ces levures, et en particulier K. lactis et K. fragilis sont généralement capables de répliquer lesdits vecteurs de façon stable et possèdent en outre l'avantage d'être incluses dans la liste des organismes G.R.A.S. ("Generally Recognized As Safe"). Des levures privilégiées sont préférentiellement des souches industrielles du genre Kluyveromyces capables de répliquer de façon stable lesdits plasmides dérivés du plasmide pKD1 et dans lesquels a été inséré un marqueur de sélection ainsi qu'une cassette d'expression permettant la sécrétion à des niveaux élevés des polypeptides de l'invention.

10

20

La présente invention concerne également les séquences nucléotidiques codant pour les polypeptides chimères décrits ci-avant, ainsi que les cellules recombinantes, eucaryotes ou procaryotes, comprenant de telles séquences.

La présente invention concerne aussi l'application à titre de médicament des polypeptides selon la présente invention. Plus particulièrement, l'invention a pour objet toute composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides ou séquences nucléotidiques tels que décrits ci-avant. Les séquences nucléotidiques peuvent en effet être utilisées en thérapie génique.

La présente invention sera plus complètement décrite à l'aide des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

9

#### LISTE DES FIGURES

Les représentations des plasmides indiquées dans les Figures suivantes ne sont pas traçées à l'échelle et seuls les sites de restriction importants pour la compréhension des clonages réalisés ont été indiqués.

Figure 1: Schématisation des chimères du type SAH-PEPTIDE (A), du ype PEPTIDE-SAH (B) ou PEPTIDE-SAH-PEPTIDE (C). Abréviations utilisées: M/LP, résidu méthionine initiateur de la traduction, éventuellement suivie d'une séquence signal de sécrétion; SAH, albumine mature ou un de ses variants moléculaires; PEP, peptide d'origine naturelle ou artificielle possédant une propriété thérapeutique donnée. La séquence PEP peut être présente plusieurs fois dans les molécules de type A, B ou C. La flèche noire indique l'extrémité N-terminale de la protéine mature.

10

15

25

Figure 2: Exemples de séquences nucléotidiques d'un fragment de restriction HindIII codant pour une protéine chimère du type prépro-SAH-PEPTIDE. Les flèches noires indiquent la fin des régions "pré" et "pro" de la SAH. Le site de restriction MstII est souligné et le codon spécifiant la terminaison de la traduction est en caractères gras.

Figure 3: Carte de restriction du plasmide pYG105 et stratégie générique de construction des plasmides d'expression des protéines chimères de la présente invention. Abréviations utilisées: P, promoteur transcriptionnel; T, terminateur transcriptionnel; IR, séquences répétées inversées du plasmide pKD1; LP, séquence signal de sécrétion; Apr et Kmr désignent respectivement les gènes de résistance à l'ampicilline (E, coli) et au G418 (levures).

Figure 4: Exemples de séquences nucléotidiques de fragments de restriction MstII-HindIII dérivés du facteur von Willebrand. Représentation de la structure des fragments MstII-HindIII des plasmides pYG1248 (panneau A), pYG1214 (panneau B), pYG1206 [panneau C, dans cette chimère particulière le résidu Leu694 du vWF est également le dernier résidu (Leu585) de la SAH] et pYG1223 (panneau D); la numérotation des acides aminés correspond à la numérotation du vWF mature d'après Titani et al. [Biochemistry 25 (1986) 3171-3184]. Les sites de restriction MstII et HindIII sont soulignés et le codon de

15

25

30

terminaison de la traduction est en caractères gras. Panneau E : séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1248. La numérotation des acides aminés (colonne de droite) correspond à la protéine chimère SAH-vWF470->713 mature (829 résidus). Les résidus Thr470, Leu494, Asp498, Pro502, Tyr508, Leu694, Pro704, et Pro708 du vWF mature sont soulignés.

Figure 5: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1248 (plasmide d'expression d'une chimère du type SAH-vWF Thr470-->Val713) et pKan707 (plasmide contrôle). Dans cette expérience les résultats des panneaux A, B, et C ont été migrés sur le même gel (SDS-PAGE 8,5 %) puis traités séparemment.

A, coloration au bleu de coomassie; standard de poids moléculaire (piste 2); surnageant équivalent à 50 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1248 en milieu YPD (piste 3) ou YPL (piste 4).

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de souris dirigés contre le vWF humain: même légende qu'en A à l'exception que des standards biotinilés de poids moléculaire ont été utilisés.

C, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de lapin dirigés contre l'albumine humaine: surnageant équivalent à 50 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1248 en milieu YPD (piste 2) ou YPL (piste 3).

Figure 6: Cinétique de sécrétion d'une chimère de l'invention par la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1206 (SAH-vWF Leu694-Pro708).

A, coloration au bleu de coomassie ; standard de poids moléculaire (piste 1) ; surnageant équivalent à 2,5 µl d'une culture "Fed Batch" en milieu YPD après 24h. (piste 2), 40h. (piste 3) ou 46h. (piste 4) de croissance.

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de souris dirigés contre le vWF humain : même légende qu'en A à l'exception que des standards biotinilés de poids moléculaire ont été utilisés.

Figure 7: Caractérisation du matériel sécrété par K. lactis transformé par les plasmides pKan707 (plasmide contrôle, piste 2), pYG1206 (piste 3), pYG1214 (piste 4) et pYG1223 (piste 5); standard de poids moléculaire (piste 1). Les dépôts correspondent à 50 µl de surnageant d'une culture stationnaire après

20

croissance en milieu YPD, migration dans un gel à 8.5 % d'acrylamide et coloration au bleu de coomassie.

Figure 8: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1341 (SAH-UK1->135). La limite du domaine EGF-like (UK1->46) présent dans le fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1340 est indiquée. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-UK1->135 mature (720 résidus).

Figure 9: Sécrétion des chimères SAH-UK1-46 et SAH-UK1-135 par la souche CBS 293.91 respectivement transformée par les plasmides pYG1343 (SAH-UK1-46) et pYG1345 (SAH-UK1-135), après 4 jours de croissance (milieu YPL+G418). Les dépôts (équivalents à 50 µl de culture) sont migrés en gel PAGE-SDS à 8,5 % et colorés au bleu de coomassie: surnageant d'un clone transformé par les plasmides pKan707 (piste 1), pYG1343 (piste 3) ou pYG1345 (piste 4); standard de poids moléculaire (piste 2).

Figure 10: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1259 (SAH-G.CSF). La limite de la partie G-CSF (174 résidus) est indiquée. Les sites de restriction ApaI et SstI (SstI) sont soulignés. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-G.CSF mature (759 résidus).

Figure 11: Séquence nucléotidique du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1301 (chimère G.CSF-Gly4-SAH). Les flèches noires indiquent la fin des régions "pré" et "pro" de la SAH. Les sites de restriction ApaI, SstI (SacI) et MstII sont soulignés. Les domaines G.CSF (174 résidus) et SAH (585 résidus) sont séparés par le linker synthétique GGGG. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère G.CSF-Gly4-SAH mature (763 résidus). La séquence nucléotidique comprise entre le codon de terminaison de la traduction et le site HindIII provient de l'ADN complémentaire (cDNA) de la SAH tel que décrit dans la demande de brevet EP 361 991.

Figure 12: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1266 (plasmide d'expression d'une chimère du type SAH-G.CSF) et pKan707 (plasmide

25

contrôle). Dans cette expérience les résultats des panneaux A, B, et C ont été migrés sur le même gel (SDS-PAGE 8,5 %) puis traités séparemment.

A, coloration au bleu de coomassie; standard de poids moléculaire (piste 2); surnageant équivalent à 100 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1266 en milieu YPD (piste 3) ou YPL (piste 4).

- B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre le G-CSF humain : même légende qu'en A.
- C, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre l'albumine humaine : même légende qu'en À.
- Figure 13: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers en milieu YPD) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1267 (chimère SAH-G.CSF), pYG1303 (chimère G.CSF-Gly4-SAH) et pYG1352 (chimère SAH-Gly4-G.CSF) après migration sur gel SDS-PAGE 8,5 %.
  - A, coloration au bleu de coomassie ; surnageant équivalent à 100 µl de la culture transformée par les plasmides pYG1303 (piste 1), pYG1267 (piste 2) ou pYG1352 (piste 3); standard de poids moléculaire (piste 4).
  - B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre le G-CSF humain : même légende qu'en A.
  - Figure 14: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1382 (SAH-Fv'). Les domaines VH (124 résidus) et VL (107 résidus) du fragment Fv' sont séparés par le linker synthétique (GGGGS)<sub>x3</sub>. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-Fv' mature (831 résidus).
  - Figure 15: Sécrétion de la chimère SAH-Fv' par la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1383 (LAC4) après 4 jours de croissance en erlenmeyers à 28°C en milieu YPD (piste 2), ou YPL (piste 3); standard de poids moléculaire (piste 1). Les dépôts, équivalents à 200 µl de culture (précipitation à l'éthanol), sont migrés en gel PAGE-SDS (8,5 %).
    - A, : coloration du gel au bleu de coomassie.
    - B, : caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre la SAH.

Figure 16: Dosage de l'activité antagoniste <u>in vitro</u> de l'agglutination des plaquettes humaines fixées au formaldéhyde: CI50 des hybrides SAH-vWF694-708, [SAH-vWF470-713 C471G, C474G] et [SAH-vWF470-704 C471G, C474G] relativement à l'étalon RG12986. La détermination de l'inhibition dose-dépendante de l'agglutination plaquettaire est réalisée selon la méthode décrite par C. Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10 66] en utilisant un agrégamètre enregistrant les variations de la transmission optique sous agitation à 37°C en présence de vWF humain, de botrocétine (8,2 mg/ml) et du produit à tester à différentes dilutions. La concentration du produit qui permet d'inhiber de moitié l'agglutination contrôle (en l'absence de produit) est alors déterminée (CI50).

Figure 17: Activité sur la prolifération cellulaire <u>in vitro</u> de la lignée murine NFS60. La radioactivité (<sup>3</sup>H-thymidine) incorporée dans les noyaux cellulaires après 6 heures d'incubation est représentée en ordonnée (cpm); la quantité de produit indiquée en abscisse est exprimée en molarité (unités arbitraires).

Figure 18: Activité sur la granulopoièse <u>in vivo</u> chez le rat. Le nombre de neutrophiles (moyenne de 7 animaux) est indiquée en ordonnée en fonction du temps. Les produits testés sont la chimère SAH-G.CSF (pYG1266, 4 ou 40 mg/rat/jour), le G-CSF référence (10 mg/rat/jour), la SAH recombinante purifiée à partir de surnageant de <u>Kluvveromyces lactis</u> (SAH, 30 mg/rat/jour, cf. EP 361 991), ou du sérum physiologique.

#### **EXEMPLES**

15

20

30

#### TECHNIQUES GENERALES DE CLONAGE

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extraction de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans Escherichia coli etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondament décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al.

20

25

30

(eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

Les enzymes de restriction ont été fournies par New England Biolabs (Biolabs), Bethesda Research Laboratories (BRL) ou Amersham et sont utilisées selon les recommandations des fournisseurs.

Les plasmides de type pBR322, pUC et les phages de la série M13 sont d'origine commerciale (Bethesda Research Laboratories).

Pour les ligatures, les fragments d'ADN sont séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

Le remplissage des extrémités 5' proéminentes est effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'<u>E. coli</u> (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée <u>in vitro</u> par oligodéoxynucléotides synthétiques est effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. <u>13</u> (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] est effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques est effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74 (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

Les transformations de <u>K. lactis</u> avec l'ADN des plasmides d'expression des protéines de la présente invention sont effectuées par toute technique connue de l'homme de l'art, et dont un exemple est donné dans le texte.

Sauf indication contraire, les souches bactériennes utilisées sont <u>E. coli</u> MC1060 (<u>lacIPOZYA</u>, X74, <u>galU</u>, <u>galK</u>, <u>strA<sup>r</sup></u>), ou <u>E. coli</u> TG1 (<u>lac</u>, <u>proA</u>, <u>B</u>, <u>supE</u>, thi, <u>hsdD5</u> / FtraD36, <u>proA</u>+B<sup>+</sup>, <u>lacIq</u>, <u>lacZ</u>, M15).

25

Les souches de levures utilisées appartiennent aux levures bourgeonnantes et plus particulièrement aux levures du genre <u>Kluvveromvces</u>. Les souche <u>K. lactis</u> MW98-8C (a, uraA, arg, lys, K<sup>+</sup>, pKD1°) et <u>K. lactis</u> CBS 293.91 ont été particulièrement utilisées; un échantillon de la souche MW98-8C a été déposé le 16 Septembre 1988 au Centraalbureau voor Schimmelkulturen (CBS) à Baarn (Pays Bas) où il a été enregistré sous le numéro CBS 579.88.

Une souche bactérienne (<u>E. coli</u>) transformée avec le plasmide pET-8c52K a été déposée le 17 Avril 1990 auprès de l'American Type Culture Collection sous le numéro ATCC 68306.

Les souches de levures transformées par les plasmides d'expression codant pour les protéines de la présente invention sont cultivées en erlenmeyers ou en fermenteurs pilotes de 21 (SETRIC, France) à 28°C en milieu riche (YPD: 1% yeast extract, 2% Bactopeptone, 2% glucose; ou YPL: 1% yeast extract, 2% Bactopeptone, 2% lactose) sous agitation constante.

#### 15 EXEMPLE 1 : COUPLAGE EN C-TERMINAL DE LA SAH

Le plasmide pYG404 est décrit dans la demande de brevet EP 361 991. Ce plasmide comporte un fragment de restriction HindIII codant pour le gène de la prépro-SAH précédé des 21 nucléotides naturellement présents immédiatement en amont de l'ATG initiateur de traduction du gène PGK de S. cerevisiae. La séquence nucléotidique de ce fragment de restriction est incluse dans celle de la Figure 2. Le site MstII localisé dans la séquence codante, à trois résidus du codon spécifiant la fin de traduction est particulièrement utile comme site de clonage d'un peptide biologiquement actif que l'on désire coupler en phase traductionnelle en C-terminal de la SAH. Dans un mode de réalisation particulier, il est utile d'utiliser des peptides dont la séquence est codée par un fragment de restriction MstII-HindIII du type : 5'-CCTTAGGCTTA [3xN]<sub>p</sub> TAAGCTT-3', la séquence codant le peptide (p résidus) biologiquement actif est [3xN]<sub>p</sub>). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (résidus leucine-glycineleucine) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Dans un

autre mode de réalisation, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

#### EXEMPLE 2: COUPLAGE EN N-TERMINAL DE LA SAH

Dans un mode réalisation particulier, les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre un peptide signal (et par exemple la région prépro de la SAH), une séquence incluant le peptide biologiquement actif et la forme mature de la SAH ou un de ses variants moléculaires. Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII et codent pour des protéines chimères du type PEPTIDE-SAH (Figure 1, panneau B). Dans un mode réalisation encore plus particulier, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

### EXEMPLE 3: COUPLAGE EN N- ET C-TERMINAL DE LA SAH

15

25

Les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR décrites dans les exemples 1 et 2 permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre la forme mature de la SAH, ou un de ses variants moléculaires, et un peptide biologiquement actif couplé aux extrémités N- et C-terminales de la SAH. Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII et codent pour des protéines chimères du type PEPTIDE-SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau C), immédiatement précédées de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Dans un mode réalisation encore plus particulier, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

#### EXEMPLE 4: PLASMIDES D'EXPRESSION

15

20

25

Les protéines chimères des exemples précédents peuvent être exprimées dans les levures à partir\_de promoteurs fonctionnels, régulables ou constitutifs, tels que, par exemple, ceux présents dans les plasmides pYG105 (promoteur <u>LAC</u>4 de Kluvveromyces lactis), pYG106 (promoteur PGK de Saccharomyces cerevisiae), pYG536 (promoteur PHO5 de S.cerevisiae), ou des promoteur hybrides tels que ceux décrits dans la demande de brevet EP 361 991. Les plasmides pYG105 et pYG106 sont ici particulièrement utiles car ils permettent l'expression des gènes codés par les fragments de restriction HindIII tel que décrits dans les exemples précédents et clonés dans le site HindIII et dans l'orientation productive (définie comme l'orientation qui place la région "prépro" de l'albumine de façon proximale par rapport au promoteur de transcription), à partir de promoteurs fonctionnels chez Klactis, régulables (pYG105) ou constitutifs (pYG106). Le plasmide pYG105 correspond au plasmide pKan707 décrit dans la demande de brevet EP 361 991 dans lequel le site de restriction HindIII unique et localisé dans le gène de résistance à la généticine (G418) a été détruit par mutagénèse dirigée tout en conservant une protéine inchangée (oligodeoxynucleotide 5'-GAAATGCATAAGCTCTTGCCATT-CTCACCG-3'). Le fragment SalI-SacI codant pour le gène URA3 du plasmide muté a été ensuite remplacé par un fragment de restriction Sall-SacI comportant une cassette d'expression constituée du promoteur LAC4 de K. lactis (sous la forme d'un fragment Sall-HindIII) et du terminateur du gène PGK de S. cerevisiae (sous la forme d'un fragment HindIII-SacI). Le plasmide pYG105 est mitotiquement très stable chez les levures Kluvveromyces et une carte de restriction en est donnée à la Figure 3. Les plasmides pYG105 et pYG106 ne diffèrent entre eux que par la nature du promoteur de transcription encodé par le fragment Sall-HindIII.

#### **EXEMPLE 5: TRANSFORMATION DES LEVURES**

La transformation des levures appartenant au genre <u>Kluvveromyces</u>, et en particulier les souches MW98-8C et CBS 293.91 de <u>K. lactis</u>, s'effectue par exemple par la technique de traitement des cellules entières par de l'acétate de lithium [Ito H. et al., J. Bacteriol. <u>153</u> (1983) 163-168], adaptée comme suit. La croissance des cellules se fait à 28°C dans 50 ml de milieu YPD, avec agitation et jusqu'à une densité optique à 600 nm (DO<sub>600</sub>) comprise entre 0,6 et 0,8; les cellules sont

récoltées par centrifugation à faible vitesse, lavées dans une solution stérile de TE (10 mM Tris HCl pH 7,4; 1 mM EDTA), resuspendues dans 3-4 ml d'acétate lithium (0,1 M dans du TE) pour obtenir une densité cellulaire d'environ 2 x 10<sup>8</sup> cellules/ml, puis incubées à 30°C pendant 1 heure sous agitation modérée. Des aliquotes de 0,1 ml de la suspension résultante de cellules compétentes sont incubés à 30°C pendant 1 heure en présence d'ADN et à une concentration finale de 35% de polyéthylène glycol (PEG4000, Sigma). Après un choc thermique de 5 minutes à 42°C, les cellules sont lavées 2 fois, resuspendues dans 0,2 ml d'eau stérile et incubées 16 heures à 28°C dans 2 ml de milieu YPD pour permettre l'expression phénotypique du gène de résistance au G418 exprimé sous contrôle du promoteur P<sub>k1</sub> (cf. EP 361 991); 200 μl de la suspension cellulaire sont ensuite étalés sur boites YPD sélectives (G418, 200 μg/ml). Les boites sont mises à incuber à 28°C et les transformants apparaissent après 2 à 3 jours de croissance cellulaire.

# EXEMPLE 6: SECRETION DES CHIMERES .

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères. Quelques clones correspondant à la souche CBS 293.91 ou MW98-8C transformée par les plasmides d'expression des chimères entre la SAH et la partie biologiquement active sont mis à incuber en milieu YPD ou YPL à 28°C. Les surnageants cellulaires sont récupérés par centrifugation quand les cellules atteignent la phase stationnaire de croissance, éventuellement concentrés 10 fois par précipitation pendant 30 minutes à -20°C dans une concentration finale de 60% d'éthanol, puis testés après électrophorèse en gel SDS-PAGE à 8.5%, soit directement par coloration du gel par du bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant des anticorps primaires dirigés contre la partie biologiquement active ou un sérum polyclonal de lapin dirigé contre la SAH. Lors des expériences de détection immunologique, le filtre de nitrocellulose est d'abord incubé en présence des anticorps primaires spécifiques, lavé plusieurs fois, incubé en présence d'anticorps de chèvre dirigés contre les anticorps primaires, puis incubé en présence d'un complexe avidine-péroxydase en utilisant le "kit ABC" distribué par Vectastain (Biosys S.A., Compiègne, France). La réaction immunologique est ensuite révélée par addition de diamino-3,3' benzidine tetrachlorydrate (Prolabo) en présence d'eau oxygénée, selon les recommandations du fabricant.

15

25

30

## EXEMPLE 7: CHIMERES DERIVEES DU FACTEUR VON WILLEBRAND

# E.7.1. Fragments antagonistes de la fixation du vWF aux plaquettes.

E.7.1.1. Résidus Thr470-Val713 du vWF.

Le plasmide pET-8c52K comporte un fragment du cDNA du vWF codant pour les résidus 445 à 733 du vWF humain et inclus donc plusieurs déterminants cruciaux de l'interaction entre le vWF et les plaquettes d'une part, et certains éléments de la membrane basale et du tissu sous-endothelial d'autre part, et notamment les peptides G10 et D5 antagonistes de l'interaction entre vWF et GP1b [Mori H. et al., J. Biol. Chem. 263 (1988) 17901-17904]. Cette séquence peptidique est identique à la séquence correspondante décrite par Titani et al. [Biochemistry 25] (1986) 3171-3184]. L'amplification de ces déterminants génétiques peut être réalisée à partir du plasmide pET-8c52K, par exemple par la technique d'amplification PCR, en utilisant comme amorce des oligodéoxynucléotides codant pour des résidus contigus localisés de part et d'autres de la séquence à amplifier. Les fragments amplifiés sont ensuite clonés dans des vecteurs du type M13 en vue de leur vérification par séquençage en utilisant soit les amorces universelles situées de part et d'autre du multisite de clonage; soit des oligodéoxynucléotides spécifiques de la région amplifiée du gène du vWF dont la séquence de plusieurs isomorphes est connue [Sadler J.E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. 82 (1985) 6394-6398; Verweij C.L. et al., EMBO J. 5 (1986) 1839-1847; Shelton-Inloes B.B. et al., Biochemistry 25 (1986) 3164-3171; Bonthron D. et al., Nucleic Acids Res. 17 (1986) 7125-7127]. Ainsi, l'amplification PCR du plasmide pET-8c52K avec les oligodéoxynucléotides 5'-CCCGGGATCCCTTAGGCTTAACCTGTGAAGCCTGC-3' (Sq1969, le site MstII est souligné) et 5'-CCCGGGATCCAAGCTTAGACTTGTGCCATGTCG-3' (Sq2029, le site HindIII est souligné) génère un fragment de restriction MstII-HindIII incluant les résidus Thr470 à Val713 du vWF (Figure 4, panneau E). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus-C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive et dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1248 (SAH-vWF470-713).

#### E.7.1.2. Variants moléculaires:

Dans un autre mode de réalisation, le site de liaison du vWF est un peptide incluant les résidus Thr470 à Asp498 du vWF mature. Cette séquence inclus le peptide G10 (Cys474-Pro488) décrit par Mori et al. [J. Biol. Chem. 263 (1988) 17901-17904] et capable d'antagoniser l'interaction du vWF humain à la GP1b des . plaquettes humaines. La séquence correspondant au peptide G10 est d'abord incluse dans un fragment de restriction MstII-HindIII (Figure 4, panneau B), par exemple par amplification PCR du plasmide pET-8c52K avec les oligodéoxynucléotides Sq1969 et 5'-CCCGGGATCCAAGCTTAGTCCTCCACATACAG-3' (Sq1970, le site HindIII est souligné), ce qui génère un fragment de restriction MstII-HindIII incluant le peptide G10, et dont la séquence est: 5'-CCTTAGGCTTAACCTGTGA-AGCCTGCCAGGAGCCGGGAGGCCTGGTGGTGCCTCCCACAGATGCC-CCGGTGAGCCCCACCACTCTGTATGTGGAGGACTAAGCTT-3' (la séquence codant pour le peptide G10 est en caractères gras). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1214.

Dans un autre mode de réalisation, le site de liaison du vWF à la GP1b est directement conçu à l'aide d'oligodéoxynucléotides synthétiques, et par exemple les oligodéoxynucléotides 5'-TTAGGCCTCTGTGACCTTGCCCCTG-AAGCCCCCCCTACTCTGCCCCCCTAAGCTTA-3' et 5'-GATC-TAAGCTTAGGGGGGCAAGGTAGGAGGAGGGGGCTTCAGGGGGCAAGGTC-ACAGAGGCC-3'. Ces oligodéoxynucléotides forment en s'appariant un fragment de restriction MstII-BglII incluant le fragment MstII-HindIII (Figure 4, panneau C) correspondant au peptide D5 défini par les résidus Leu694 à Pro708 du vWF. La ligature du fragment MstII-HindIII avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation

21

"prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site <u>Hind</u>III du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1206.

Des variants utiles du plasmide pET-8c52K sont délétés par mutagénèse dirigée entre les peptides G10 et D5, par exemple des sites de fixation au collagène, et/ou à l'héparine, et/ou à la botrocétine, et/ou aux sulfatides et/ou à la ristocétine. Un exemple est le plasmide pMMB9 délété par mutagénèse dirigée entre les résidus Cys509 et Ile662. L'amplification PCR de ce plasmide oligodéoxynucléotides Sq1969 et Sq2029 génère un fragment de restriction MstII-HindIII (Figure 4, panneau D) incluant les résidus Thr470 à Tyr508 et Arg663 à Val713 et en particulier les peptides G10 et D5 du vWF et délété en particulier de son site de fixation au collagène localisé entre les résidus Glu542 et Met622 [Roth GJ. et al. Biochemistry 25 (1986) 8357-8361]. La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1223.

Dans d'autres modes de réalisation, l'utilisation des techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permet de générer à volonté des variants du fragment de restriction MstII-HindIII du panneau A de la Figure 4 mais délétés d'un ou plusieurs sites de fixation aux sulfatides et/ou à la botrocétine et/ou à l'héparine et/ou au collagène, et/ou substitué par tout résidu impliqué dans l'émergence de pathologies de type IIB associée au vWF.

20

Dans d'autres variants utiles du plasmide pET-8c52K des mutations sont introduites, par exemple par mutagénèse dirigée, pour remplacer ou supprimer tout ou partie de l'ensemble des cystéines présentes aux positions 471, 474, 509 et 695 du vWF humain. Des exemples particuliers sont les plasmides p5E et p7E dans lesquels les cystéines présentes aux positions 471 et 474 d'une part et aux positions 471, 474, 509 et 695 d'autre part ont été respectivement remplacés par des résidus glycine. L'amplification PCR de ces plasmides avec les oligodéoxynucléotides Sq2149 (5'-CCCGGGATCCCTTAGGCTTAACCGGTGAAGCCGGC-3', le site MstII est

souligné) et Sq2029 permet de générer des fragments de restriction MstII-HindIII incluant les résidus Thr470 à Val713 du vWF naturel à l'exception qu'au moins les résidus cystèine aux positions 471 et 474 ont été mutés en des résidus glycine. La ligature de ces fragments avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ces fragments de restriction sont clonés dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère les plasmides d'expression pYG1283 (chimère SAH-vWF470-713, C471G, C474G) et pYG1279 (chimère SAH-vWF470-713, C471G, C474G, C509G, C695G).

D'autres mutations particulièrement utiles concernent au moins un résidu impliqué dans des pathologies de type IIB associées au vWF (augmentation de l'affinité intrinsèque du vWF pour la GP1b), comme les résidus Arg543, Arg545, Trp550, Val551, Val553, Pro574 ou Arg578 par exemple. Les techniques de recombinaison génétique in vitro permettent également d'introduire à volonté un ou des résidus supplémentaires dans la séquence du vWF et par exemple une méthionine surnuméraire entre les positions Asp539 et Glu542.

# E.7.2. Fragments ántagonistes de la fixation du vWF au sous endothélium.

Dans un mode de réalisation particulier, les sites de liaison du vWF aux composants du tissu sous-endothélial, et par exemple du collagène, sont générés par amplication PCR du plasmide pET-8c52K, par exemple avec les oligodéoxynucléotides Sq2258 (5'-GGATCCTTAGGGCTG-TGCAGCAGGCTACTGGACCTGGTC-3', le site MstII est souligné) et Sq2259 (5'-GAATTCAAGCTTAACAGAGGTAGCTAACGATCTCGTCCC-3', le site HindIII est souligné), ce qui génère un fragment de restriction MstII-HindIII codant pour les résidus Cys509 à Cys695 du vWF naturel. Des variants moléculaires de délétion ou modifiés sont également générés qui comportent toute combinaison souhaitable entre les sites de fixation du vWF aux sulfatides et/ou à la botrocétine et/ou à l'héparine et/ou au collagène et/ou tout résidu responsable d'une modification de l'affinité du vWF pour la GP1b (pathologies de type II associée au vWF). Dans un autre mode de réalisation, le domaine capable de se fixer au collagène peut également provenir du

fragment du vWF compris entre les résidus 911 et 1114 et décrit par Pareti et al. [J. Biol. Chem. (1987) <u>262</u>: 13835-13841]. La ligature de ces fragments avec le fragment de restriction <u>HindIII-Mst</u>II correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère des fragments de restriction <u>Hind</u>III comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ces fragments de restriction sont clonés dans l'orientation productive dans le site <u>Hind</u>III du plasmide pYG105, ce qui génère les plasmides d'expression correspondants, et par exemple le plasmide pYG1277 (SAH-vWF509-695).

# E.7.3. Purification et caractérisation moléculaire des chimères entre SAH et vWF.

10

Les chimères présentes dans les surnageants de culture correspondant à la souche CBS 293.91 transformée, par exemple par les plasmides d'expression selon les exemples E.7.1. et E.7.2., sont caractérisées dans un premier temps à l'aide d'anticorps spécifiques de la partie SAH et de la partie vWF. Les résultats des Figures 5 à 7 démontrent que la levure K. lactis est capable de sécréter des protéines chimères entre la SAH et un fragment du vWF, et que ces chimères sont immunologiquement réactives. Il peut être également souhaitable de purifier certaines de ces chimères. La culture est alors centrifugée (10000 g, 30 min), le surnageant est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors dialysé contre une solution de Tris HCl (50 mM pH 8) puis purifié sur colonne. Par exemple, le concentrat correspondant au surnageant de culture de la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1206 est purifiée par chromatographie d'affinité sur Bleu-Trisacryl (IBF). Une purification par chromatographie d'échange d'ions peut également être utilisée. Par exemple dans le cas de la chimère SAH-vWF470-713, le concentrat obtenu après ultrafiltration est dialysé contre une solution de Tris HCl (50 mM pH 8), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (5 ml) échangeuse de cations (S Fast Flow, Pharmacia) équilibrée dans le même tampon. La colonne est alors lavée plusieurs fois par la solution de Tris HCl (50 mM pH 8) et la protéine chimère est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de

Tris HCl 50 mM (pH 8) puis redéposées sur colonne S Fast Flow. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation: par exemple, le séquençage (Applied Biosystem) de la protéine [SAH-vWF470-704 C471G, C474G] sécrétée par la levure CBS 293.91 donne la séquence N-terminale attendue de la SAH (Asp-Ala-His...), démontrant une maturation correcte de la chimère immédiatement en C-terminal du doublet de résidus Arg-Arg de la région "pro" de la SAH (Figure 2). Le caractère essentiellement monomérique des protéines chimères entre SAH et vWF est également confirmé par leur profil d'élution sur colonne TSK 3000 [Toyo Soda Company, équilibrée par une solution de cacodylate (pH 7) contenant 0,2 M de Na2SO4] : par exemple la chimère [SAH-vWF 470-704 C471G, C474G] se comporte dans ces conditions comme une protéine de poids moléculaire apparent de 95 kDa démontrant son caractère monomérique.

#### EXEMPLE 8: CHIMERES DERIVEES DE L'UROKINASE

#### E.8.1. Constructions.

15

Un fragment correspondant au fragment amino-terminal de l'urokinase (ATF: domaine EGF-like + domaine kringle) peut être obtenu à partir de l'ARN messager correspondant des cellules de certains carcinome humain, par exemple en utilisant le kit RT-PCR distribué par Pharmacia. Un fragment de restriction MstII-HindIII incluant l'ATF de l'urokinase humaine est donné à la Figure 8. La ligature du fragment HindIII-MstII du plasmide pYG404 avec ce fragment MstII-HindIII permet de générer le fragment HindIII du plasmide pYG1341 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la molécule de SAH est génétiquement couplée à l'ATF (SAH-UK1->135). De façon similaire, le plasmide pYG1340 contient un fragment HindIII codant pour une chimère composée de la SAH immédiatement suivi par les 46 premiers résidus de l'urokinase humaine (SAH-UK1->46, cf. Figure 8). Le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1340 (SAH-UK1->46) dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1343 et pYG1342, respectivement. De façon similaire, le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1341 (SAH-UK1->135) dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1345 et pYG1344, respectivement.

#### E.8.2. Sécrétion des hybrides.

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères SAH-UK. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.9.1. sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme, anticorps primaires un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine ou contre l'urokinase humaine. Les résultats de la Figure 9 démontrent que les protéines hybrides SAH-UK1->46 et SAH-UK1->135 sont particulièrement bien sécrétées par la levure Kluyveromyces.

#### E.8.3. Purification des chimères entre SAH et urokinase.

Après centrifugation d'une culture de la souche CBS 293.91 transformée par 15 les plasmides d'expression selon l'exemple E.8.1., le surnageant de culture est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors ajusté à 50 mM Tris HCl à partir d'une solution stock de Tris HCl 1M (pH 7), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (3 ml) échangeuse d'anions (D-Zephyr, Sepracor) équilibrée dans le même tampon. La protéine chimère (SAH-UK1->46 ou SAH-UK1->135) est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl 50 mM (pH 6) et redéposées sur colonne D-Zephyr équilibrée dans le même tampon. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation de leur activité biologique et notamment vis à vis de leur aptitude à déplacer l'urokinase de son récepteur cellulaire.

#### **EXEMPLE 9: CHIMERES DERIVEES DU G-CSF**

#### E.9.1. Constructions.

20

30

E.9.1.1. Couplage en C-terminal de la SAH.

Un fragment de restriction MstII-HindIII incluant la forme mature du G-CSF humain est généré, par exemple selon la stratégie suivante : un fragment de

26

restriction KpnI-HindIII est d'abord obtenu par la technique d'amplification enzymatique PCR en utilisant les oligodéoxynucléotides Sq2291 CAAGGATCCAAGCTTCAGGGCTGCGCAAGGTGGCGTAG-3', le site HindIII (5'-CGGGGTACCTTAGGCTTAACCCCCCTGet Sq2292 souligné) GGCCCTGCCAGC-3', le site KonI est souligné) comme amorce sur le plasmide. BBG13 servant comme matrice. Le plasmide BBG13 comporte le gène codant pour la forme B (174 acides aminés) du G-CSF mature humain, obtenu auprès de British Bio-technology Limited, Oxford, England. Le produit d'amplification enzymatique d'environ 550 nucléotides est ensuite digéré par les enzymes de restriction KpnI et HindIII et cloné dans le vecteur pUC19 coupé par les mêmes enzymes, ce qui génère le plasmide recombinant pYG1255. Ce plasmide est la source d'un fragment de restriction MstII-HindIII permettant de fusionner le G-CSF immédiatement en aval de la SAH (chimère SAH-G.CSF) et dont la séquence nucléotidique est donnée à la Figure 10.

10

15

20

25

30

Il peut être également souhaitable d'insérer un linker peptidique entre la partie SAH et G-CSF, par exemple pour permettre une meilleure présentation fonctionnelle de la partie transductrice. Un fragment de restriction MstII-HindIII est par exemple généré par substitution du fragment MstII-ApaI du plasmide pYG1255 par les oligodéoxynucléotides Sq2742 (5'-TTAGGCTTAGGTGGTGGCGGTACCCCCC-TGGGCC-3', les codons codant pour les résidus glycine de ce linker particulier sont soulignés) et Sq2741 (5'-CAGGGGGGTACCGCCACCACCTAAGCC-3') qui forment en s'appariant un fragment MstII-ApaI. Le plasmide ainsi généré comporte donc un fragment de restriction MstII-HindIII, dont la séquence est identique à celle de la Figure 10 à l'exception du fragment MstII-ApaI.

La ligature du fragment <u>HindIII-Mst</u>II du plasmide pYG404 avec le fragment <u>MstII-HindIII</u> du plasmide pYG1255 permet de générer le fragment <u>HindIII</u> du plasmide pYG1259 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la forme B du G-CSF mature est positionnée par couplage génétique en phase traductionnelle en C-terminal de la molécule de SAH (SAH-G.CSF).

Un fragment de restriction <u>Hind</u>III identique à l'exception du fragment <u>Mst</u>II-<u>Apa</u>I peut également être facilement généré et qui code pour une protéine chimère dans laquelle la forme B du G-CSF mature est positionnée par couplage génétique en phase traductionnelle en C-terminal de la molécule de SAH et d'un linker peptidique

particulier. Par exemple ce linker est constitué de 4 résidus glycine dans le fragment HindIII du plasmide pYG1336 (chimère SAH-Gly4-G.CSF).

Le fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 est cloné dans l'orientation productive et dans le site de restriction <u>Hind</u>III du plasmide d'expression pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1266 (SAH-G.CSF). Dans une autre exemplification, le clonage du fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 dans l'orientation productive et dans le site <u>Hind</u>III du plasmide pYG106 génère le plasmide pYG1267. Les plasmides pYG1266 et pYG1267 sont isogéniques entre eux à l'exception du fragment de restriction <u>SalI-Hind</u>III codant pour le promoteur <u>LAC</u>4 de <u>K. lactis</u> (plasmide pYG1266) ou le promoteur <u>PGK</u> de <u>S. cerevisiae</u> (plasmide pYG1267).

Dans une autre exemplification, le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1336 (chimère SAH-Gly4-G.CSF) dans le site <u>Hind</u>III des plasmides pYG105 (<u>LAC</u>4) et pYG106 (<u>PGK</u>) génère les plasmides d'expression pYG1351 et pYG1352, respectivement.

### E.9.1.2. Couplage en N-terminal de la SAH.

Dans un mode réalisation particulier, les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre un peptide signal (et par exemple la région prépro de la SAH), une séquence incluant un gène ayant une activité G-CSF, et la forme mature de la SAH ou un de ses variants moléculaires (cf. chimère du panneau B, Figure 1). Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII. Par exemple l'oligodéoxynucléotide Sq2369 (5'-GTTCTACGCCACCTTGCGCAGCCCGGTGGAGGCGGT-GATGCACACAAGAGTGAGGTTGCTCATCGG-3', les résidus (optionnels) correspondent dans cette chimère particulière à un linker peptidique composé de 4 résidus glycine) permet par mutagénèse dirigée de mettre en phase traductionelle la forme mature du G-CSF humain du plasmide BBG13 immédiatement en amont de la forme mature de la SAH, ce qui génère le plasmide intermédiaire A. De façon similaire, l'utilisation de l'oligodéoxynucléotide Sq2338 [5'-CAGGGAGCTGGCAGGGCCCAGGGGGGTTCGACGAAACACACCCCTG-GAATAAGCCGAGCT-3' (brin non codant), les nucléotides complémentaires aux nucléotides codant pour les premiers résidus N-terminaux de la forme mature du G-

CSF humain sont soulignés] permet par mutagénèse dirigée de coupler en phase traductionnelle de lecture la région prépro de la SAH immédiatement en amont de la forme mature du G-CSF humain, ce qui génère le plasmide intermédiaire B. On génère ensuite un fragment HindIII codant pour une protéine chimère du type PEPTIDE-SAH (cf. Figure 1, panneau B) en associant le fragment HindIII-SstI du plasmide B (jonction région prépro de la SAH + fragment N-terminal du G-CSF mature) avec le fragment SstI-HindIII du plasmide A (jonction G-CSF mature-(glycine)x4-SAH mature). Le plasmide pYG1301 contient ce fragment de restriction HindIII particulier codant pour la chimère G.CSF-Gly4-SAH fusionnée immédiatement en aval de la région prépro de la SAH (Figure 11). Le clonage de ce fragment de restriction HindIII dans l'orientation productive et dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1302 et pYG1303, respectivement.

#### E.9.2. Sécrétion des hybrides.

15

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères entre SAH et G-CSF. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1266 ou pYG1267 (SAH-G.CSF), pYG1302 ou pYG1303 (G.CSF-Gly4-SAH) ou encore pYG1351 ou pYG1352 (SAH-Gly4-G.CSF) sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires des anticorps polyclonaux de lapin dirigés contre le G-CSF humain ou un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine. Les résultats de la Figure 12 démontrent que la protéine hybride SAH-G.CSF est reconnue à la fois par des anticorps dirigés contre l'albumine humaine (panneau C) et le G-CSF humain (panneau B). Les résultats de la Figure 13 indiquent que la chimère SAH-Gly4-G.CSF (piste 3) est particulièrement bien sécrétée par la levure Kluyveromyces, possiblement du fait que la présence du linker peptidique entre partie SAH et partie G-CSF est plus favorable à un repliement indépendant de ces 2 parties lors du transit de la chimère dans la voie sécrétoire. De plus la fusion N-terminale (G.CSF-Gly4-SAH) est également sécrétée par la levure Kluvveromyces (Figure 13, piste 1).

# E.9.3. Purification et caractérisation moléculaire des chimères entre SAH et G-CSF.

Après centrifugation d'une culture de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.9.1., le surnageant de culture est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors ajusté à 50 mM Tris HCl à partir d'une solution stock de Tris HCl 1M (pH 6), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (5 ml) échangeuse d'ions (Q Fast Flow, Pharmacia) équilibrée dans le même tampon. La protéine chimère est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl 50 mM (pH 6) et redéposées sur colonne Q Fast Flow (1 ml) équilibrée dans le même tampon. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation: par exemple, le séquençage (Applied Biosystem) de la protéine SAH-G.CSF sécrétée par la levure CBS 293.91 donne la séquence N-terminale attendue de la SAH (Asp-Ala-His...), démontrant une maturation correcte de la chimère immédiatement en C-terminal du doublet de résidus Arg-Arg de la région "pro" de la SAH (Figure 2).

#### EXEMPLE 10: CHIMERES DERIVEES D'UNE IMMUNOGLOBULINE

#### E.10.1. Constructions.

Un fragment Fv' peut être construit par les techniques du génie génétique, et qui code pour les fragments variables des chaines lourdes et légères d'une immunoglobuline (Ig), reliés entre eux par un peptide linker [Bird et al., Science (1988) 242: 423; Huston et al., (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. 85: 5879]. Schématiquement, les régions variables (environ 120 résidus) des chaines lourdes et légères d'une Ig donnée sont clonées à partir de l'ARN messager de l'hybridome correspondant, par exemple en utilisant le kit RT-PCR distribué par Pharmacia (Mouse ScFv Module). Dans une seconde étape les régions variables sont génétiquement couplées par génie génétique par l'intermédiaire d'un peptide de liaison synthétique et par exemple le linker (GGGGS)<sub>x</sub>3. Un fragment de restriction MstII-HindIII incluant le fragment Fv' d'une immunoglobuline sécrétée par un hybridome murin est donné à la Figure 14. La ligature du fragment HindIII-MstII du

plasmide pYG404 avec ce fragment MstII-HindIII permet de générer le fragment HindIII du plasmide pYG1382 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la molécule de SAH est génétiquement couplée au fragment Fv' de la Figure 14 (chimère SAH-Fv'). Le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1382 dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1383 et pYG1384, respectivement.

### E.10.2. Sécrétion des hybrides.

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature de la protéine chimère SAH-Fv'. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1383 ou pYG1384 (SAH-Fv') sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine, ou directement incubée avec des anticorps biotinylés et dirigés contre les immunoglobulines d'origine murine. Les résultats de la Figure 15 démontrent que la protéine hybride SAH-Fv' est reconnue à la fois par des anticorps dirigés contre l'albumine humaine (panneau C) et réagit avec des anticorps de chèvre biotinylés immunologiquement réactifs à l'encontre d'immunoglobulines de souris (panneau B).

# EXEMPLE 11: ACTIVITE BIOLOGIQUE DES CHIMERES

# E.11.1. Activité biologique in vitro.

25

#### E.11.1.1. Chimères entre SAH et vWF.

L'activité antagoniste des produits est déterminée par mesure de l'inhibition dose-dépendante de l'agglutination des plaquettes humaines fixées au paraformaldéhyde selon la méthode décrite par Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10: 66]. Les mesures se font dans un agrégamètre (PAP-4, Bio Data, Horsham, PA, USA) qui enregistre les variations au cours du temps de la transmission optique sous agitation à 37°C en présence de vWF, de botrocétine (8,2 mg/ml) et du produit à tester à différentes dilutions (concentrations). Pour chaque mesure, 400 ml (8x107 plaquettes) d'une suspension de plaquettes humaines stabilisées au paraformaldéhyde

30

(0,5 %, puis resuspendues en [NaCl (137 mM); MgCl2 (1 mM); NaH2PO4 (0,36 mM); NaHCO3 (10 mM); KCl (2,7 mM); glucose (5,6 mM); SAH (3,5 mg/ml); tampon HEPES (10 mM, pH 7,35)] sont préincubés à 37°C dans la cuve cylindrique (8,75 x 50 mm, Wellcome Distriwell, 159 rue Nationale, Paris) de l'agrégamètre pendant 4 min puis sont additionnés de 30 ml de la solution du produit à tester à différentes dilutions dans du véhicule de formulation apyrogène [mannitol (50 g/l); acide citrique (192 mg/l); L-lysine monochlorhydratée (182,6 mg/l); NaCl (88 mg/l); pH ajusté à 3,5 par addition de NaOH (1M)], ou de véhicule de formulation · uniquement (essai contrôle). La suspension résultante est alors incubée pendant 1 min à 37°C et on ajoute 12,5 ml de vWF humain [American Bioproducts, Parsippany, NJ, USA; 11 % d'activité von Willebrand mesurée selon les recommandations d'utilisation du PAP-4 (Platelet Aggregation Profiler<sup>R</sup>) à l'aide de plaquettes fixées au formaldéhyde (2x10<sup>5</sup> plaquettes/ml), de plasma humain contenant de 0 à 100 % de vWF et de ristocétine (10 mg/ml, cf. p. 36-45 : vW Program<sup>TM</sup>] que l'on incube à 37°C pendant 1 min avant d'ajouter 12,5 ml de la solution de botrocétine [purifiée à partir de venin lyophilisé de Bothrops jararaca (Sigma), selon le protocole décrit par Sugimoto et al., Biochemistry (1991) 266: 18172]. L'enregistrement de la lecture de la transmission en fonction du temps est alors réalisée pendant 2 min sous agitation à l'aide d'un barreau aimanté (Wellcome Distriwell) placé dans la cuve et sous une agitation magnétique de 1100 tr/min assurée par l'agrégamètre. La variation moyenne de la transmission optique (n³5 pour chaque dilution) au cours du temps est donc une mesure de l'agglutination plaquettaire due à la présence de vWF et de botrocétine, en l'absence ou en présence de concentrations variables du produit à tester. A partir de tels enregistrements, on détermine alors le % d'inhibition de l'agglutination plaquettaire due à chaque concentration de produit et on trace la droite donnant le % d'inhibition en fonction de l'inverse de la dilution de produit en échelle log-log. La CI50 (ou concentration de produit provoquant 50 % d'inhibition de l'agglutination) est alors déterminée sur cette droite. Le Tableau de la Figure 16 compare les CI50 de quelques unes des chimères SAH-vWF de la présente invention et démontre que certaines d'entre elles sont de meilleurs antagonistes de l'agglutination plaquettaire que le produit RG12986 décrit par Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10: 66] et inclus dans les essais à titre de valeur étalon. Des tests identiques de l'inhibition de l'agglutination de plaquettes humaines en présence de vWF de plasma de porc (Sigma) permet en plus de

25

démontrer que certains des hybrides de la présente invention, et notamment certains variants de type IIB, sont de très bons antagonistes de l'agglutination plaquettaire en l'absence de co-facteurs de type botrocétine. L'antagonisme botrocétine-indépendant de ces chimères particulières peut également être démontré selon le protocole initialement décrit par Ware et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. (1991) 88: 2946] par déplacement de l'anticorps monoclonal 1251-LJ-IB1 (10 mg/ml), un inhibiteur compétitif de la fixation du vWF sur la GPIb plaquettaire [Handa M. et al., (1986) J. Biol. Chem. 261: 12579] après 30 min d'incubation à 22°C en présence de plaquettes fraiches (108 plaquettes/ml).

#### E.11.1.2. Chimères entre SAH et G-CSF.

Les chimères purifiées sont testées pour leur capacité à permettre la prolifération in vitro de la lignée murine IL3-dépendante NFS60, par mesure de l'incorporation de thymidine tritiée essentiellement selon le protocole décrit par Tsuchiya et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. (1986) 83 7633]. Pour chaque chimère, les mesures sont réalisées entre 3 et 6 fois dans un test trois points (trois dilutions du produit) dans une zone ou la relation entre quantité de produit actif et incorporation de thymidine marquée (Amersham) est linéaire. Dans chaque plaque de microtitration, l'activité d'un produit référence constitué de G-CSF humain recombinant exprimé dans des cellules mammifères est également systématiquement incorporé. Les résultats de la Figure 17 démontrent que la chimère SAH-G.CSF (pYG1266) sécrétée par la levure Kluyveromyces et purifiée selon l'exemple E.9.3. est capable in vitro de transduire un signal de prolifération cellulaire pour la lignée NFS60. Dans ce cas particulier, l'activité spécifique (cpm/molarité) de la chimère est environ 7 fois plus faible que celle du G-CSF référence (non couplé).

#### E.11.2. Activité biologique in vivo.

L'activité de stimulation des chimères SAH/G-CSF sur la granulopoièse in vivo est testée après injection sous-cutanée chez le rat (Sprague-Dawley/CD, 250-300 g, 8-9 semaines) et comparée à celle du G-CSF référence exprimé à partir de cellules de mammifère. Chaque produit, testé à raison de 7 animaux, est injecté par voie sous-cutanée en région dorso-scapulaire à raison de 100 ml pendant 7 jours consécutifs (J1-J7). 500 ml de sang sont receuillis aux jours J-6, J2 (avant la 2ème injection), J5 (avant la 5ème injection) et J8, et une numération sanguine est effectuée. Dans ce test, l'activité spécifique (unités de neutropoièse/mole injectée) de la chimère SAH-G.CSF (pYG1266) est identique à celle du G-CSF référence

(Figure 18). Puisque cette chimère particulière possède <u>in vitro</u> une activité spécifique 7 fois plus faible que celle du G-CSF référence (Figure 17), il est donc démontré que le couplage génétique du G-CSF sur la SAH en modifie favorablement les propriétés pharmacocinétiques.

#### LISTE DE SEQUENCES.

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 1859 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (111) ANTI-SENS: NON
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 26..1855
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere de type SAH-Peptide"
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: misc\_feature
    - (B) EMPLACEMENT: 1842..1848
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Site Mst II"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 750 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
  - (111) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 3..746
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-vWF470"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 423 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON

- (1x) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 3..419
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-UK1-135"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 541 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON
  - (1x) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 3..536
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-G.CSF"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:
  - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 2455 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 26..2389
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere G.CSF-Gly4-SAH en aval region prepro de SAH"
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: misc recomb
    - (B) EMPLACEMENT: 620..631
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Linker PolyGly"
  - (1x) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: misc feature
    - (B) EMPLACEMENT:  $\overline{1}06..111$
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Site Apa I"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:

3

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 756 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique

- (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: NON
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 3..752
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-Fv"
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: misc\_recomb
  - (B) EMPLACEMENT: 384..428
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Linker synthetique"

### **REVENDICATIONS**

- 1. Polypeptide recombinant comportant une partie active dérivée d'un polypeptide ayant une activité thérapeutique, génétiquement couplée à une albumine ou à un variant de l'albumine.
- 2. Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est un polypeptide d'origine humaine.
  - 3. Polypeptide selon la revendication 2 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est choisi parmi tout ou partie des enzymes, des inhibiteurs d'enzymes, des antigènes, des anticorps, des hormones, des facteurs de la coagulation, des interférons, des cytokines, des facteurs de croissance et/ou de différenciation, des facteurs impliqués dans la génèse/résorption des tissus osseux, des facteurs chimiotactiques, des facteurs de motilité ou de migration cellulaire, des facteurs cytostatiques, des facteurs bactéricides ou antifongiques, ou des molécules adhésives plasmatiques, interstitielles ou des matrices extracellulaires.
- 4. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est choisi parmi toute séquence peptidique antagoniste ou agoniste d'interactions moléculaires et/ou cellulaires impliquées dans les pathologies des compartiments circulatoires et interstitiels.
- 5. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que la partie active présente une structure choisie parmi :
  - (a) la structure peptidique entière ou,

10

- (b) un fragment de (a) ou une structure dérivée de (a) par modification structurale (mutation, substitution addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et conservant une activité thérapeutique.
- 6. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisé en ce que la partie active est couplée à l'extrémité N-terminale de l'albumine.
  - 7. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisé en ce que la partie active est couplée à l'extrémité C-terminale de l'albumine.

PCT/FR93/00085

15

25

- 8. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 7 caractérisé en ce que la partie active y est représenté plusieurs fois.
- 9. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 8.
- 10. Séquence nucléotidique selon la revendication 9 caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence "leader" permettant la sécrétion du polypeptide exprimé.
  - 11. Cassette d'expression comprenant une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 9 ou 10 sous le contrôle d'une région d'initiation de la transcription et éventuellement d'une région de terminaison de la transcription.
  - 12. Plasmide autoréplicatif comportant une cassette d'expression selon la revendication 11.
  - 13. Cellule recombinante eucaryote ou procaryote dans laquelle a été inséré une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 9 ou 10 ou une cassette d'expression selon la revendication 11 ou un plasmide selon la revendication 12.
  - 14. Cellule recombinante selon la revendication 13 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure, d'une cellule animale, d'un champignon ou d'une bactérie.
  - 15. Cellule recombinante selon la revendication 14 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure.
- 16. Cellule recombinante selon la revendication 15 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure du genre <u>Saccharomyces</u> ou <u>Kluyveromyces</u>.
  - 17. Procédé de préparation d'un polypeptide tel que défini dans l'une des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que l'on cultive une cellule recombinante selon l'une des revendications 13 à 16 dans des conditions d'expression, et on récupère le polypeptide produit.
  - 18. Composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides selon l'une quelconque des revendications 1 à 8.

19. Composition pharmaceutique comprenant une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 9 à 11 utilisable en thérapie génique.

i.

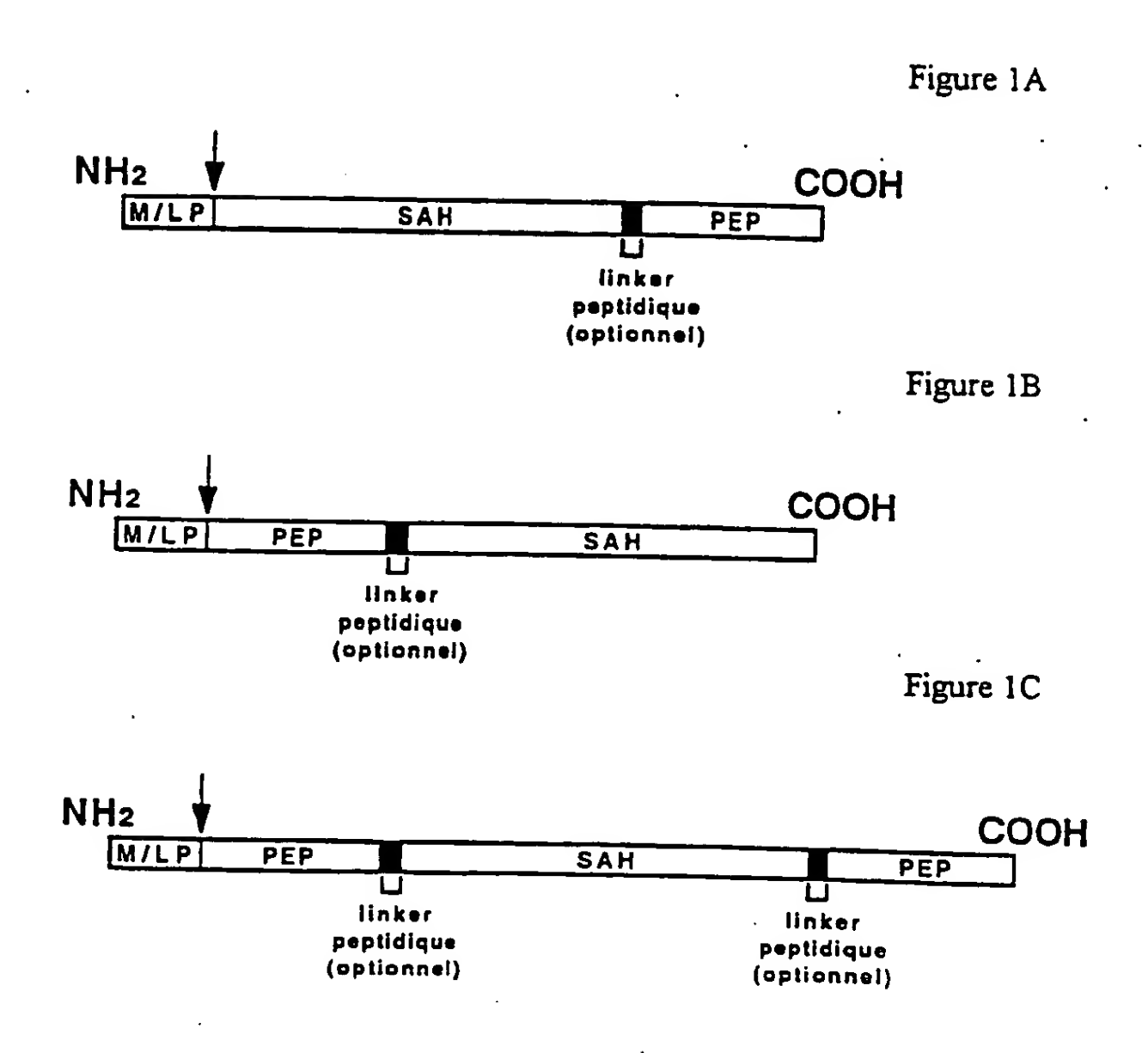


Figure 1

### SEO. ID NO: 1

AAGCT TTACAACAAA TATAAAAACA		CC TIT ATT TCC CIT.CIT hr Phe Ile Ser Leu Leu	_ <del>_</del> _ <del>_</del> _
AGC TCG GCT TAT TCC AGG GGT Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly			<del></del>
CGG TTT AAA GAT TTG GGA GAA Arg Phe Lys Asp Leu Gly Glu		•	•
TAT CTT CAG CAG TGT CCA TTT Tyr Leu Gln Gln Cys Pro Phe			
GCA AAA ACA TGT GTT GCT GAT Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp			• • • •
TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA Phe Gly Asp Lys Leu Cys Thr			<del></del>
TGC TGT GCA AAA CAA GAA CCT Cys Cys Ala Lys Gln Glu Pro			
CCA AAC CTC CCC CGA TTG GTG Pro Asn Leu Pro Arg Leu Val			<del> </del>
AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA Asn Glu Glu Thr Phe Leu Lys			· · · - · - <del>- ·</del>
TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC Tyr Ala Pro Glu Leu Leu Phe			
CAA GCT GCT GAT AAA GCT GCC Gln Ala Ala Asp Lys Ala Ala	_		
AAG GCT TCG TCT GCC AAA CAG Lys Ala Ser Ser Ala Lys Glm		_	<del>-</del>
GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTA Ala Phe Lys Ala Trp Ala Val			
GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA Glu Val Ser Lys Leu Val Thr			

Figure 2(a)

•										TGT Cys					269
										GAA Glu				TGC . Cys	289
										TTA Leu					309
										GTC Val					329
										CTG Leu					349
•										GAT Asp					369
				_						CAG Gln				AAA Lys	389
										AAT Asn					409
										GAG Glu					429
										AGA Arg					449
								_		GAG Glu					469
										CGA Arg				<del>-</del>	489
• •										GAA Glu				TTC Phe	509
										AAA Lys				CTT Leu	529
		 			· ·					AAA Lys				GAT Asp	549
										GAG Glu		_		GCC Ala	569
•							_	G <u>CC</u>	GGC	TTA Leu	(X)	N)p ()p 30.T	TAA	GCTT	

Figure 2(b)

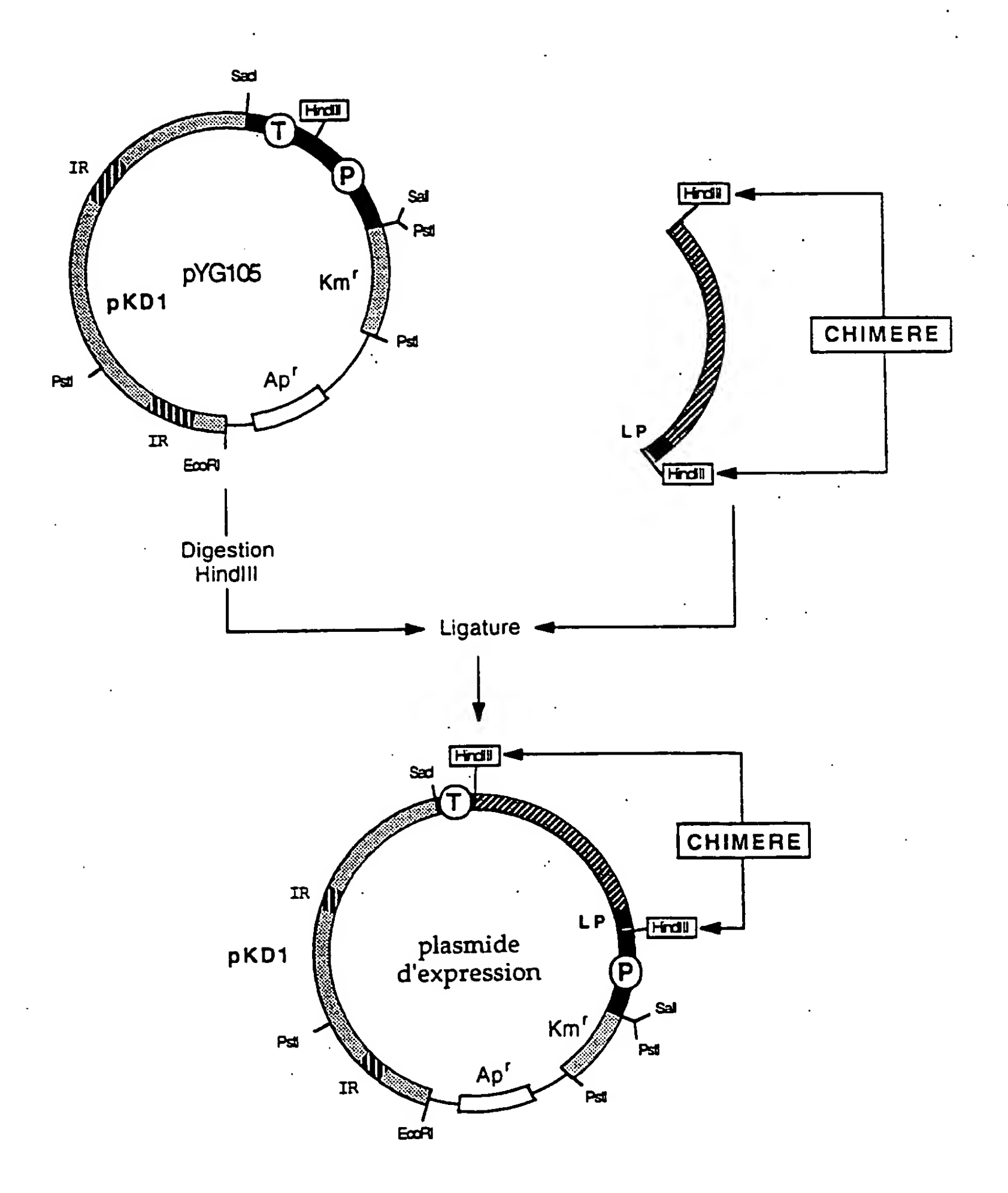


Figure 3

PCT/FR93/00085

Figure 4A

CC TTA GGC TTA (NNN) 244 TAA GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Val713)

CC TTA GGC TTA (NNN)29 TAX GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Asp498)

Figure 4B

CC TTA GGC CTC (NNN) 14 TAA GCTT
Leu Gly Leu (Cys695->Pro708)

Figure 4C

CC TTA GGC TTA (NNN)90 TAA GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Tyr508, Arg663->Val713)

Figure 4D

Figure 4 (A à D)

### SEO. ID NO : 2

	œ	Leu	Gly	Leu	Thr	Cys		Ala											Pro		601	
		ecc	CCG	GTG	AGC	ccc	ACC	ACT						•					TTG Leu		621 ·	
																			AGG Arg		641	
																			CIG		661	
A	YTC	TCC	CAG	AAG	TGG	GTC	cœ	GTG	GCC	GIG	GIG	GAG	TAC	CAC	GAC	GGC	TCC	CAC	GCC Ala	TAC	. 681	
A	ALC.	GGG	cic	aag	GAC	CGG	AAG	CGA	<b>∝</b>	TCA	GAG	CTG	ccc	ccc	ATT	GCC.	AGC	CAG	GTG Val	ÄAG	701	
1	TAT	GCG	GGC	AGC	CAG	GTG	GCC	TCC	ACC	AGC	GAG	ರ್ಯ	TTG	AAA	TAC	ACA	ದ್	TTC	CAA Gln	ATC		
7	TIC	AGC	AAG	ATC	GAC	ccc	CCT	GAA	GCC	TCC	ccc	ATC	œc	CIG	crc	CIG	ATG	CCC	AGC	CAG	721	
Ç	AG	ccc	CAA	ccs	ATG	TCS	ccs	AAC	TIT	arc	ccc	TAC	GTC	CAG	GGC	CIG	AAG	AAG	Ser	AAG	741	
G	arc.	ATT	GTG	ATC	CCG	GTG	GGC	ATT	GGG		CAT	œc	AAC	CIC	AAG	CAG	ATC	ccc	Lys	ATC	761	
															-				Leu	Ile	781	
																-			Glu	Gln	801	
0	Sln	Arą	Asp	Glu	Ile	Val	Ser		Ten	Cys	Asp							_		Thr	821	
								Val			-										829	

Figure 4 (E)

7/2]

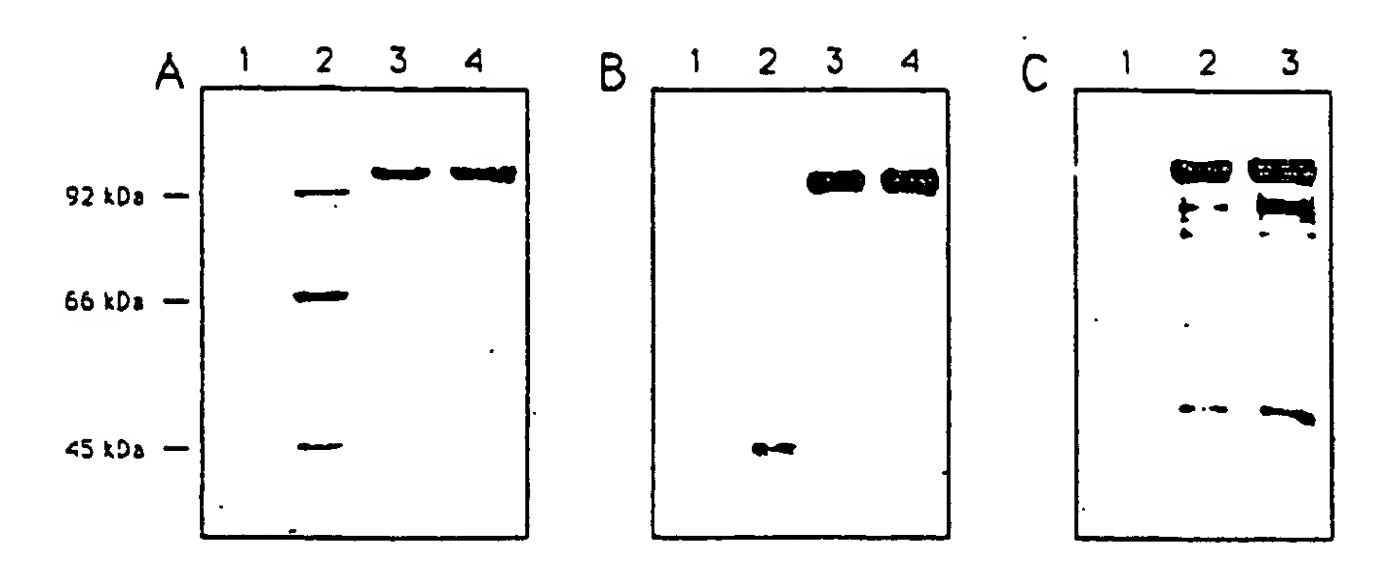


Figure 5

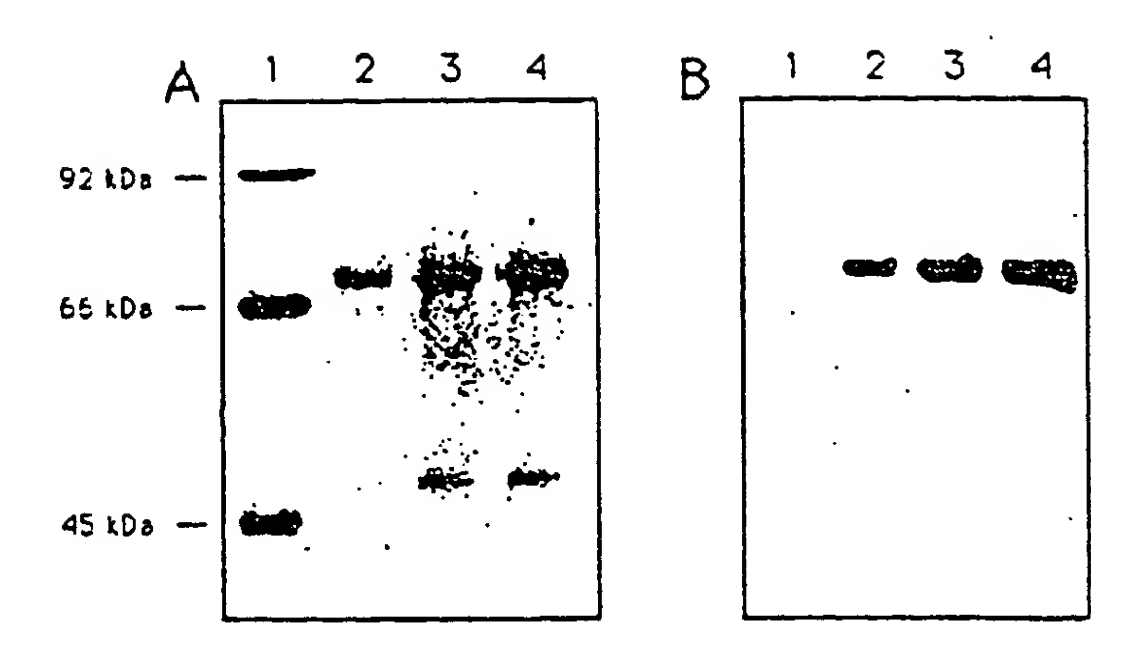


Figure 6

9/21

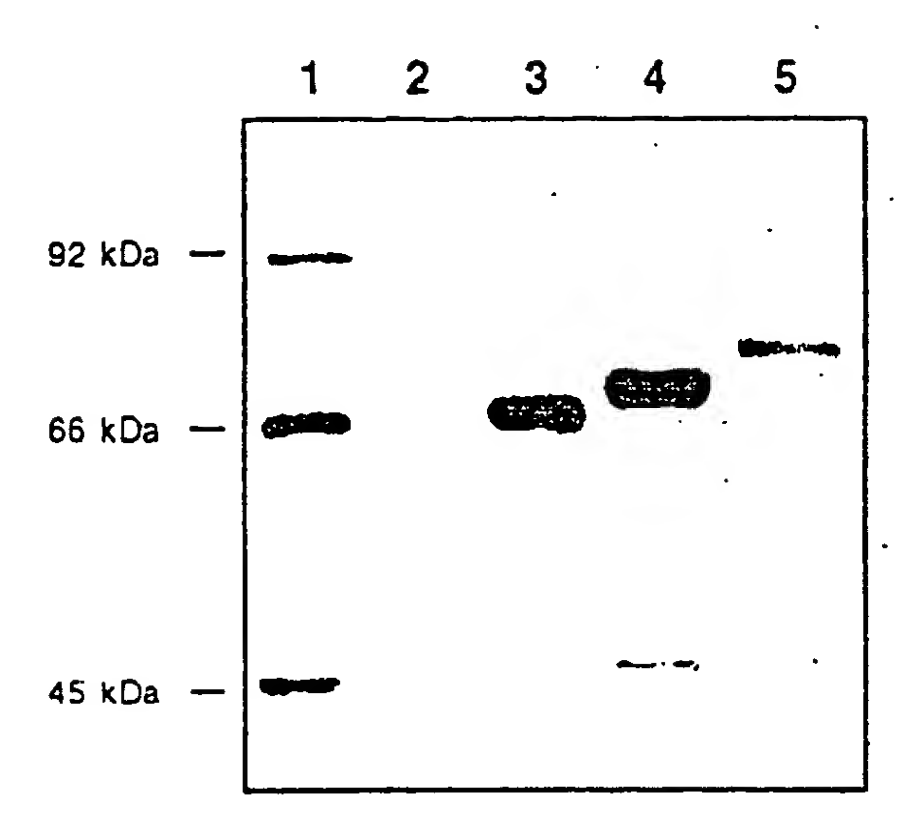


Figure 7

CCTT

SEO, ID NO: 3

· œ	Leu	Gly	Leu	Asn										AAT naA		601 <sub>.</sub>
														AAG Lys	. – – -	621
		_	-	 	Glu	Ile	Asp	Lys	Ser	Lys	Cys			Gly		641
				_										AAC Asn		661
														GCC		681
_		<del>_</del> _		 										GTG Val		701
														AAA Lys		720

Figure 8

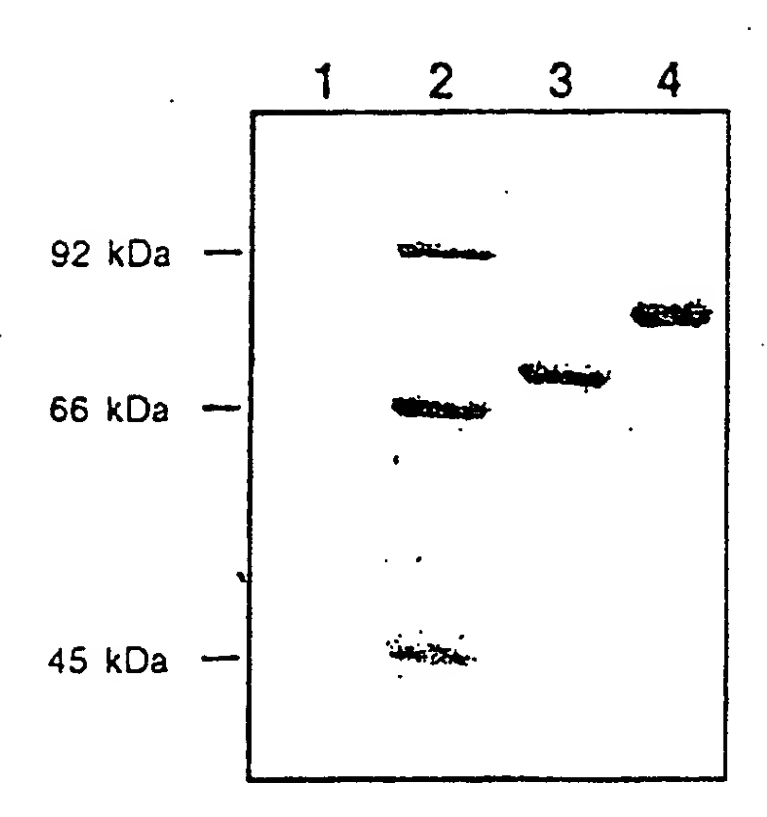


Figure 9

### SEO. ID NO: 4

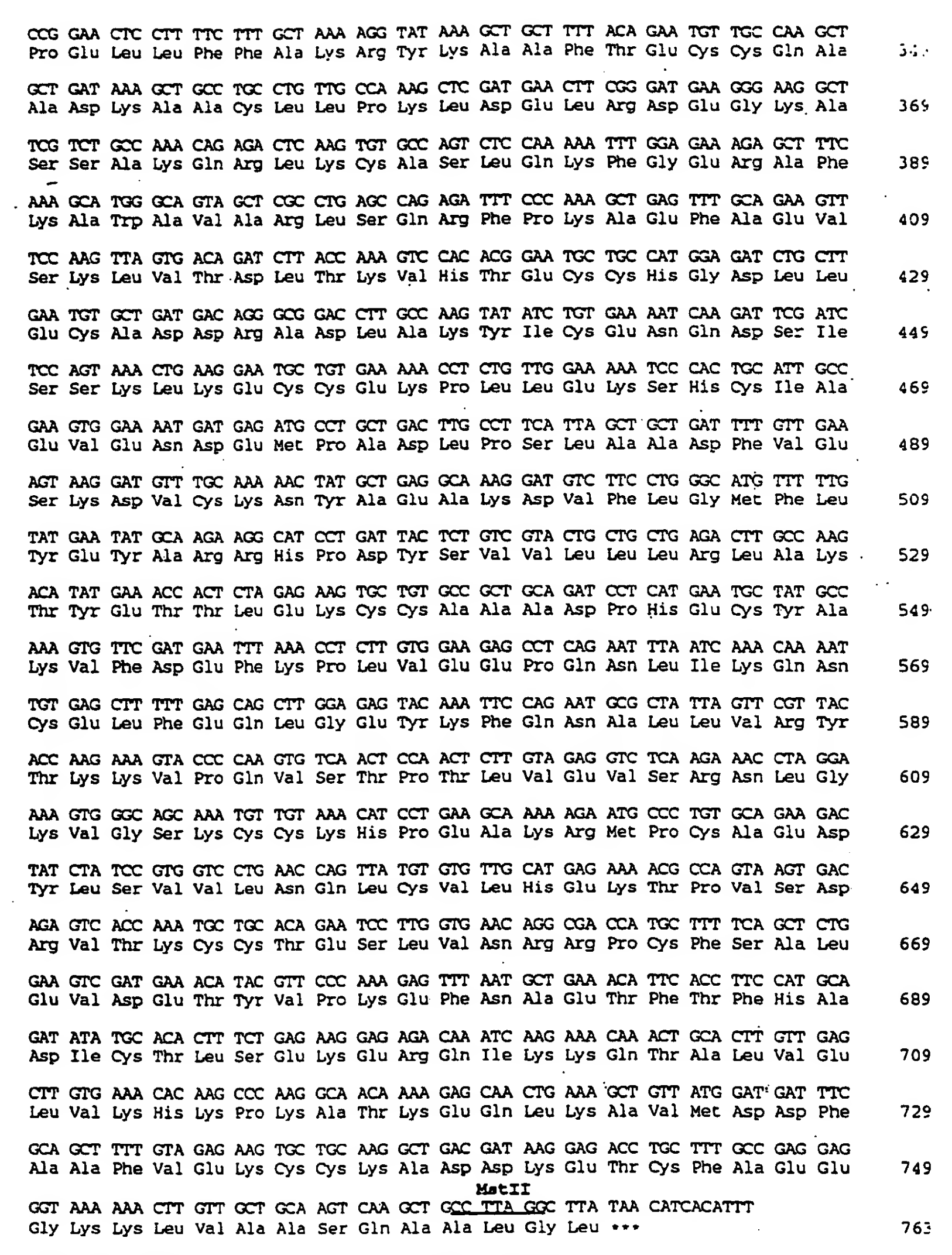
							λps	ιĪ												-
$\alpha$	TTA	CCC	TTA	ACC	ccc	CIG	CCC	<u>CC</u> T	GCC	AGC	TCC	CIG	ccc	CAG	AGC	TTC	CIG	crc	AAG	
	ren	GTÀ	Leu	Thr	Pro	Leu	Gly	bro	Ala	Ser	Ser	Leu	Pro	Gln	Ser	Phe	Leu	Leu	Lys	601
	•	SAH <	;	[ <b></b> -	>G-(	CSF														
TCC	TTA	GAG	CAA	GTG	AGG	AAG	ATC	CAG	GGC	GAT	œ	GCA	GCG	CIC	CAG	GAG	244	تكنت	بنته	
Cys	Leu	Glu	Gln	Val	Arg	Lys	Ile	Gln	Gly	Asp	Gly	Ala	Xla	Leu	Gln	Glu	Lvs	Leu	Cys	621
						_			_	_	-		•				-,-		<b>-</b> , 5	021
وحد	) ACC	Tac	A AC	<b>CTIC</b>	<b>~~~</b>	ChC	~~	CNC	CIC	~~~	~	~~~	~~~							
Ala	Thr	TVT	Lvs	Leu	766	LAC Wie	DT0	Chu	Glu	LAU	Ua I	CIG	Cit	GGA.	CAC His	TCI	CIG	GGC	ATC	<b>.</b>
		-,-	2,0		Cy 3	1173	110	910	010	Den	AGI	Dec	Den	GIA	uiz	261	Ļęu	GIÀ	116	641
_					Set	_														
ccc	TGG	CCI	CCC	CIG	AGC	ICC	TCC	$\alpha$	YCC	CAG	CCC	CTG	CAG	CTG	GCA	GGC	TGC	TTG	AGC ·	
Pro	Trp	Ala	Pro	Leu	Ser	Ser	Çys	Pro	Ser	Gln	Ala	Leu	Gln	Leu	Ala	Gly	Cys	Leu	Ser	661
								•												
CAA	CTC	CAT	AGC	GGC	CTT	TTC	CTC	TAC	CAG	ccc	حلات	تكلت	CAG	CCC	CTG	CAR		እጥ እ		
Gln	Leu	His	Ser	Gly	Leu	Phe	Leu	Tyr	Gln	Gly	Leu	Leu	Gln	Ala	Leu	Glu	CIV	VIV.	Sor	681
				•						,						-	417		261	991
~~	CAC	пате	COM	~~~	100	****	~~		~~~	<b>6</b> 3.6							_			
Pm	Glu	Ten	CIA	Dro	The	116	GAC	ACA	CIG	CAG	CIG	GAC	GIC	GCC	GAC	TIT	ćα	YCC	ACC	
•••	410	٥	913	110	1111	Ded	wah	1111	Den	GIN	Den	wsb	ATT	ALA	Asp	Pne	ATS	Thr	Thr	701
ATC	TCC	CAG	CAG	ATG	GAA	GAA	CIG	GGA	ATG	CCC	CCT	GCC	CIG	CAG	CCC	ACC	CAG	CCT	CCC	
ITE	Trp	Gln	Gln	Met	Glu	Glu	Leu	Gly	Met	Ala	Pro	Ala	Leu	Gln	Pro	Thr	Gln	Gly	Ala	721
ATG	CCG	GCC	TTC	GCC.	TCT	GCT	TTC	CAG	CCC	CGG	GCA	GGA	GGG	حالت	CTG	بلملت	بلحات	NCC.	CNT	
Mec	Pro	Ala	Phe	Ala	Ser	Ala	Phe	Gln	Arg	Arg	Ala	Gly	Gly	Val	Leu	Val	Ala	Ser	Hie	741
									<del>-</del>	-		•	- <b>- a</b>	— <del>–</del>						. 4.
تكلت	CAC	<b>N</b> CC	معم	<b>حت</b> ب (	C10	~~~	maa	<b>m&gt;</b> -	~~~	~			<b>a</b> = -			<b></b>		_		
Lou	Clu	Ser	Dpc 11C	100	CILL	びば	TCG	TAC	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	GIT	CTA	CGC	CAC	CIT	CCC	CAG	ccc	TGA	AGCTT	
	<b></b>	AET	FIIE	TEA	210	AGI	oei.	TAT	MY	AGT	Deu	wig	H15	ren	Ala	Gin	PTO	•••		759

Figure 10

SEO, ID NO: 5

																			•	
AAGC	L LI	CACA	CAA	A TAT	<b>LAAA</b> 1	<b>LACA</b>	ATG	AAG	TGG	GTA	ACC	TIT	ATT	TCC	Cil	CIT	TIT	CIC	LLi	
							Met	Lys	Trp	Val	Thr	Phe	Ile	Ser	Leu	Leu	Phe	Leu	Phe	-12
														Apa						-
AGC '	TCG	CCT	TAT	TCC	AGG	GGT	GTG	TTT	$\alpha$	CGA	ACC	$\infty$		GGC		CCC	AGC	TCC	CIG	
														Gly						9
			•		_	•					I									
CCC (	CAG	AGC	רודר	CTY:	حبب	AAG	TCC	TTA	GAG	CAA	GTG.	ACC	AAG	ATC	CAG	CCC	CAT	600	CCS	
														Ile						20
	<b></b>	561	1116	Dea	Dec	<i>U</i> y	Cys	Dea	ĢIG	9111	VGI	wa	Ly S	*T-C	<b>G1</b> 11	GTA	wafi	GIA	WIS	29
GCG (	<b>СТ</b> С	CAG	CAC	AAG	CTYC	ىلى	CCC	200	TAC	110	CTC	W.C.	CNC	$\alpha$	GNG	CAC	~~	<u> </u>	~~	
														Pro			-			40
		<b>01</b> 11	<b>914</b>	د بر	Beu	Cy 3	1244	4 4 444	.,.	درد	De G	_		F10	GIU	GIU	Deu	ACT	nec	49
(H)	CC N	CNC	ىلىك	~~		NAME.	~~	TYC:		~~	~	Set		TGC	~~~	3.~~	636	~~~	~~~	
DSG (	CTA	HIS	Ser	Leu	CTA	116	PIO	11p	ATS	Pro	Leu	Ser	Ser	Cys	510	ser	GIN	Ala	Leu	69
C>C	~~~	~~	~~~	m~~	~~~	.~	C11	~~~	CAM	.~~	~~~	~	-	~~~						
CAG																				
Gln :	rea	VIS	GIÀ	Cy5	rea	26L	GIU	rea	H15	Ser	GIA	Leu	rne	ren	JAL	GIU	GTA	Leu	ren	89
CNC	~~~	~	C2.2			~~~	~~~	010	~~	~~	~~~	100		<b>6</b> 3.6						
																			GAC	
GIN .	MA	Leu	GIU	GIA	116	ser	PIO	Gta	Pen	CIA	PIO	THE	Leu	Asp	THE	Leu	Gin	Leu	ASP	109
~~	~~~	~~		~~~	.~~	.~~		m~~	~~	<b>616</b>		<i>-</i>	<b>~</b> • • •	-						
GTC (																				
AGT .	WTG	ASP	Pne	WIS	THE	THE	TIE	Ttb	GIU	Gin	wer	GIU	GIU	Leu	GIA	wec	ALA	Pro	Ala	129
		~~~	100	~>~		~~~	3.000	~~~	~~~		~~~	~~	~~	-						
														TTC						
Ten .	eru	PIO	TIL	GIU	CIA	WIG	wec	Pro	WTG	Pne	Ala	ser	ATG	Phe	GIN	Arg	Arg	ATG	GIÀ	149
~~~	~m~	<b>~</b>	~~~		. ~	~~~	~~~	<b>616</b>			~~~									
														TCG				_	. – –	
GIA	AGT	ren	ATT	Ala	Ser	HIS	Leu	GIN	Ser	Pu6	Leu	GIU	Agi	Ser	JAL	Arg	val	Leu	Arg	169
C) C	~~~	000																		
CAC																				
H1S	Leu											Lys	Ser	Glu	Val	Ala	His	Arg	Phe	189
		G-C	:SF<	I		lin	Ker		[	>SAE										
AAA	GAT	TTG	GGA	GAA	GAA	AAT	TTC	AAA	CCC	TIG	GTG	TTG	ATT	GCC.	TTT	CCT	CAG	TAT	CIT	
Lys .	Asp	Leu	Gly	Glu	Glu	Asn	Phe	Lys	Ala	Leu	Val	Leu	Ile	Ala	Phe	Ala	Gln	Tyr	Leu	209
																		•		
CAG	CAG	TGT	$\alpha$	TTT	GAA	GAT	CAT	GTA	AAA	TTA	GTG	AAT	GAA	GTA	ACT	GAA	TIT	GCA	AAA	
Gln (																				229
		-				_			_									<del></del> -		
ACA '	TGT	GIT	CCT	GAT	GAG	TCA	GCT	GAA	AAT	TGT	GAC	AAA	TCA	CIT	CAT	ACC	CTT	TTT	GGA	
Thr	Cys	Val	Ala	Asp	Glu	Ser	Ala	Glu	Asn	Cys	Asp	Lys	Ser	Leu	His	Thr	Leu	Phe	Gly	249
				_						•	_								,	
GAC .	AAA	TTA	TGC	ACA	GTT	GCA	ACT	CIT	CGT	GAA	ACC	TAT	CCT	GAA	ATG	GCT	GAC	TGC	TGT	
														Glu						. 269
			•									•	-				•	-,	-,-	
GCA .	AAA	CAA	GAA	CCT	GAG	AGA	AAT	GAA	TGC	TTC	TTG	CAA	CAC	AAA	GAT	GAC	AAC	CCA	AAC	
														Lys						289
						_			-					-	•	•	<del>, -</del>	_ <del>-</del>	· ·	
CLC (	CCC	CGA	TTG	GTG	AGA	CCA	GAG	GIT	GAT	GTG	ATG	TGC	ACT	CCT	TTT	CAT	GAC	AAT	GAA	
														Ala						309
		•			-				•	_	-	•	_		-	- <del>-</del>	हर		- <b></b>	
GAG						-		ு நன்	~ · ×		~~~	101		~~~	~~	<b>m</b> > <b>a</b>				
	ACA	+ + +	TIG	AAA	AAA	TAC	TIM	1771		Ail		AUA	AUA	C.71				~~~	GCC	
Glu '																				329

Figure 11 (a)



AAAAGCATCT CAGCCTACCA TGAGAATAAG AGAAAGAAAA TGAAGATCAA AAGCTT

Figure 11 (b)

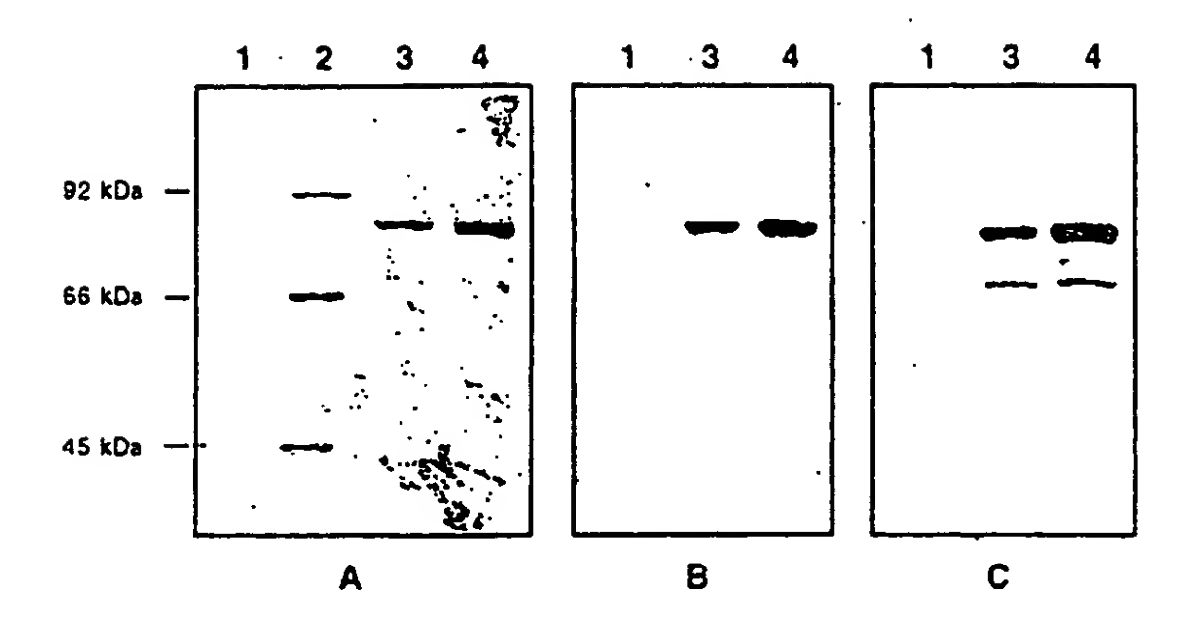


Figure 12

16/21

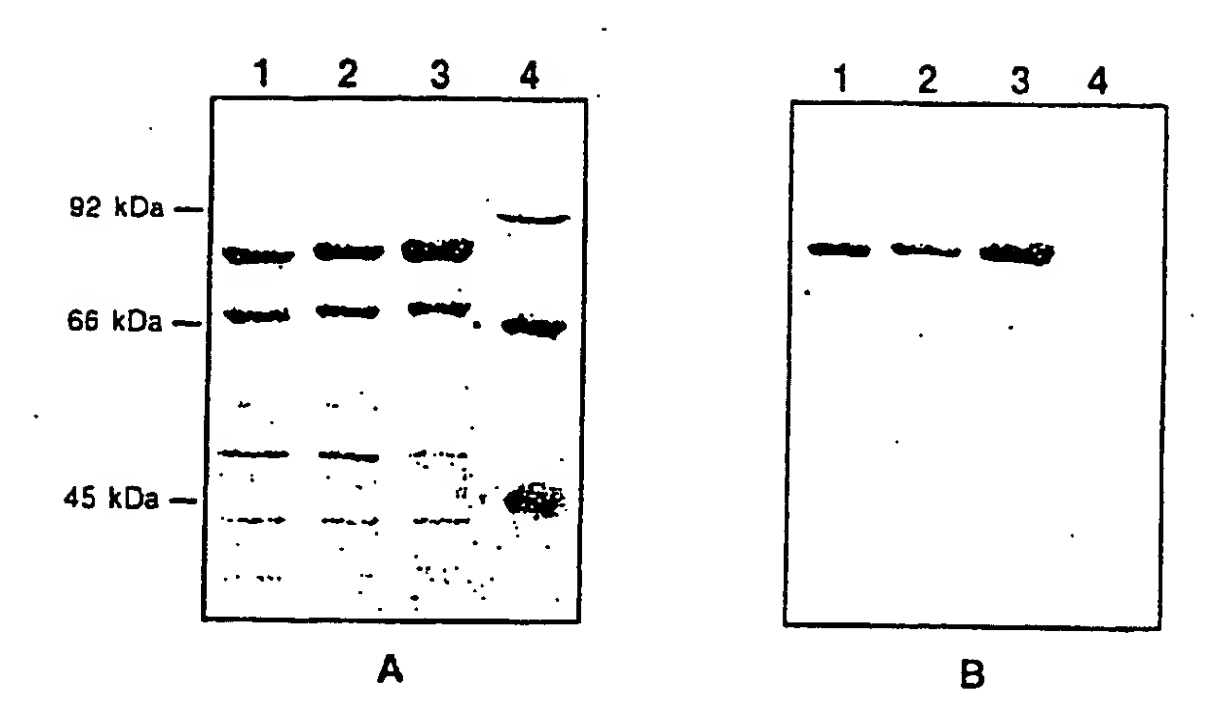


Figure 13

SEO. ID NO: 6

œ	Leu	Gly	Leu	CAG ( Gln (	Val (	CAG ( Gln )	CTC ( Leu (	GAG ( Glu (	CAG Gln	TCT Ser	GGA Gly	CCT Pro	GAG Glu	CTG Leu	GTG Val	AAG Lys	CCT Pro	GGG Gly	GC	C .a	601
TCA Ser	GTG Val	AAG Lys	ATT Ile	TCC Ser	TGC Cys	AAA Lys	GCT Ala	TCT Ser	GC Gly	TAC Tyr	GCA Ala	TTC Phe	AGT Ser	AGG Arg	TCT Ser	Trp	ATG Met	AAC Asn	TI	G TP	621
GTG Val	AAG Lys	CAG Gln	AGG Arg	CCT Pro	GGA Gly	CAG Gln	GCT Gly	CTT Leu	GAG Glu	TGG Trp	ATT	GGA Gly	CGG Arg	ATT Ile	TAT Tyr	CCT Pro	GGA Gly	GAT Asp	G(	GA ly	641
GAT Asp	ACC Thr	AAA Lys	TAC Tyr	AAT Asn	GGG Gly	aag Lys	TTC Phe	AAG Lys	GGC Gly	aag Lys	GCC Ala	ACA Thr	CTG Leu	ACT Thr	GCG Ala	GAC Asp	AGA Arg	TCA Ser	T(	CC er	661
AGC Ser	ACA Thr	GCC Ala	TAC Tyr	ATG Met	CAG Gln	CTC Leu	AGC Ser	AGC Ser	CTG Leu	ACC Thr	TCT Ser	GTG Val	GGC	TCT	GCG Ala	GTC Val	TAT	TTC	TO	GT Ys	681
GCA Ala	AAA Lys	GAG Glu	AAC Asn	AAT Asn	AGG Arg	TTC Phe	GAC Asp	GAG Glu	AGG Arg	GGT Gly	TAC Tyr	TAT Tyr	GCT Ala	ATG	GAC Asp	TAC	TGC	GGC Gly	C C	AA Sln	701
GGG Gly	ACC Thr	ACC Thr	GTC Val	ACC Thr	GTC Val	Ser	Ser	GIY	GGC Gly	GJY	<u> </u>	261					TCC Ser	GG Gl	r c	STA SCC	<b>721</b>
						VE <	<b>[</b> ]				•	LIDK	er s	ync.	Dect	đượ					
677 663	Gly			ATT Ile	<b>6</b> ).6	VE <	)	CAG	יי-איי	CCA	Dat	TCC	ATC	TCC	: ACA	TC	GT/	A GG	A C	SAC	741
टा	<u>Gl</u>	A TCI	AAC Asn	ATT Ile	CAG Gln	VE < TTG Leu	ACC	CAG Gln	TCT	CCA	AAT ASD	TCC Ser	ATC	TCC	ACA Thr	TC? Ser	GT)	A GG	A C y #	SAC Asp CAA	741 761
ACC	GIV GTV GVa	Y Ser	AAC ASM I	ATT Ile	CAG Gln TGC Cys	TTG Leu AAG Lys	ACC Thr GCC Ala	CAG Gln AGT Sei	TCT Ser CAC	CCA Pro GAT ASP	AAT ASD GTG Val	TCC Ser GAT Asp	ATC Met	TCC Sei	ACA Thr	TCA Set A GCC A Ala	Ya.	A GG	A C Y T	GAC Asp CAA Gln GGA	
ACX ATY CAI	GIV GIV GIV GIV AA DIV	A CC	A GGC	ATT Ile VL ACC	CAG Gln TGC Cys	TTG Leu AAG Lys	ACC Thr GCC Ala	CAG Gln AGT Ser Leu	TCT Ser CAC Glr	CCA Pro GAT ASI	AAT ASI	TCC Ser GAT ASP	ATC Met ACT Thi	TCC Sei	ACAT This Yall	TCA Ser A GCC A Ala C AC U Th	GTA TG TG TG TI	A GGA I GIT G TAT C AC S Th	Ay Tr	SAC Asp CAA Gln GGA Gly	761
ACX AIY CAY GI Va	GIV GIV GIV GIV GIV CICC CICC	A CC Ser A CC S Pro	A GGC O Gly	ATT Ile VL ACC Thr	CAG Gln TGC Cys TCT Ser ACA	VE CTI Leu AAG Lys	ACC Thr GCC Ala Lys AGT	CAG Gln AGT Sei Leu GG/	TCT Ser CAC Glr CTC Lev	CCA Pro GAT ASP Ile	AAT ASI OTO	TCC Ser Ser GAT A GAT A GAT	ATO Met ACT	T AC	ACA Third Yall	TCA Set A GCC A Ala C AC Th	GTA TGA TGA TTA TCA TCA TCA TCA TCA TCA TCA TCA TC	G GG G TA G TA C AC C TA C Se	AY TI TI CI S	SAC ASP CAA Gln GGA Gly AAT ASN	761 781

18/21

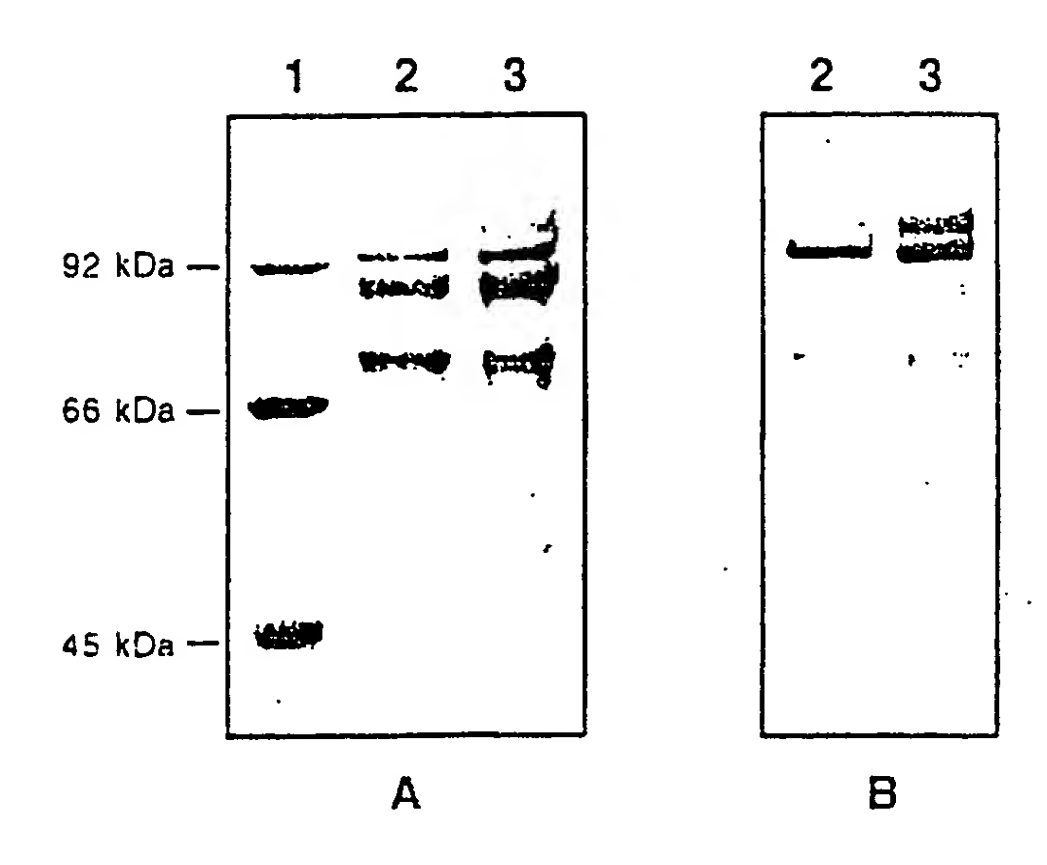


Figure 15

19/21

PRODUIT	Cl <sub>50</sub> (nM)
RG12986	5 0
SAH-VWF694-708	50000
SAH-VWF <sub>C471,474-&gt;G</sub>	2 0
SAH-VWF <sub>C471,474-&gt;G</sub>	<10

Figure 16

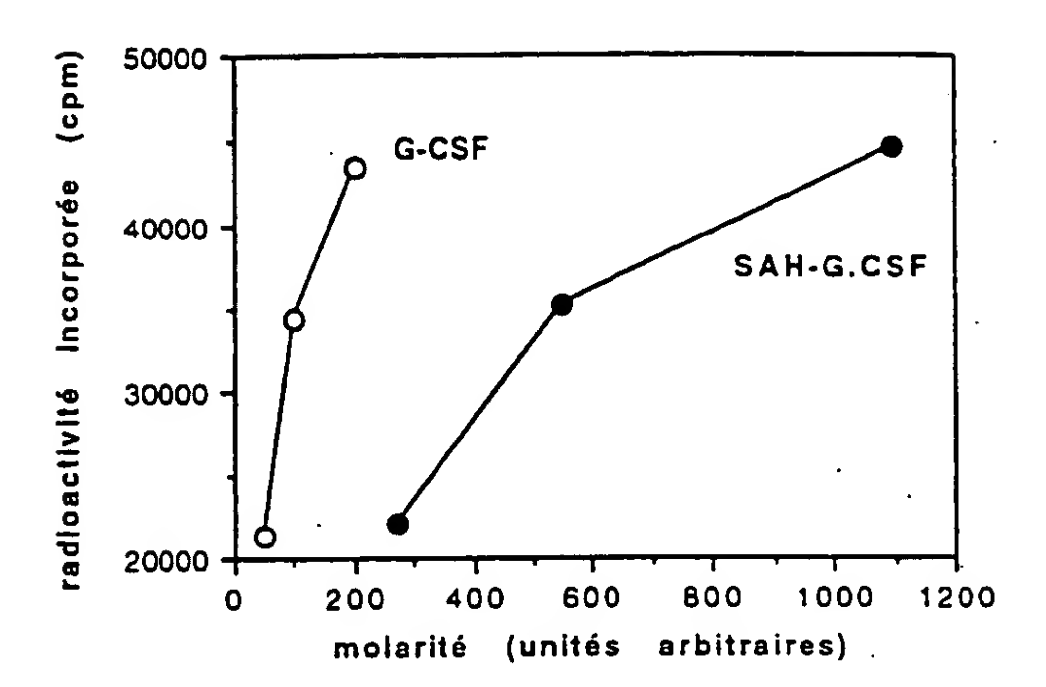


Figure 17

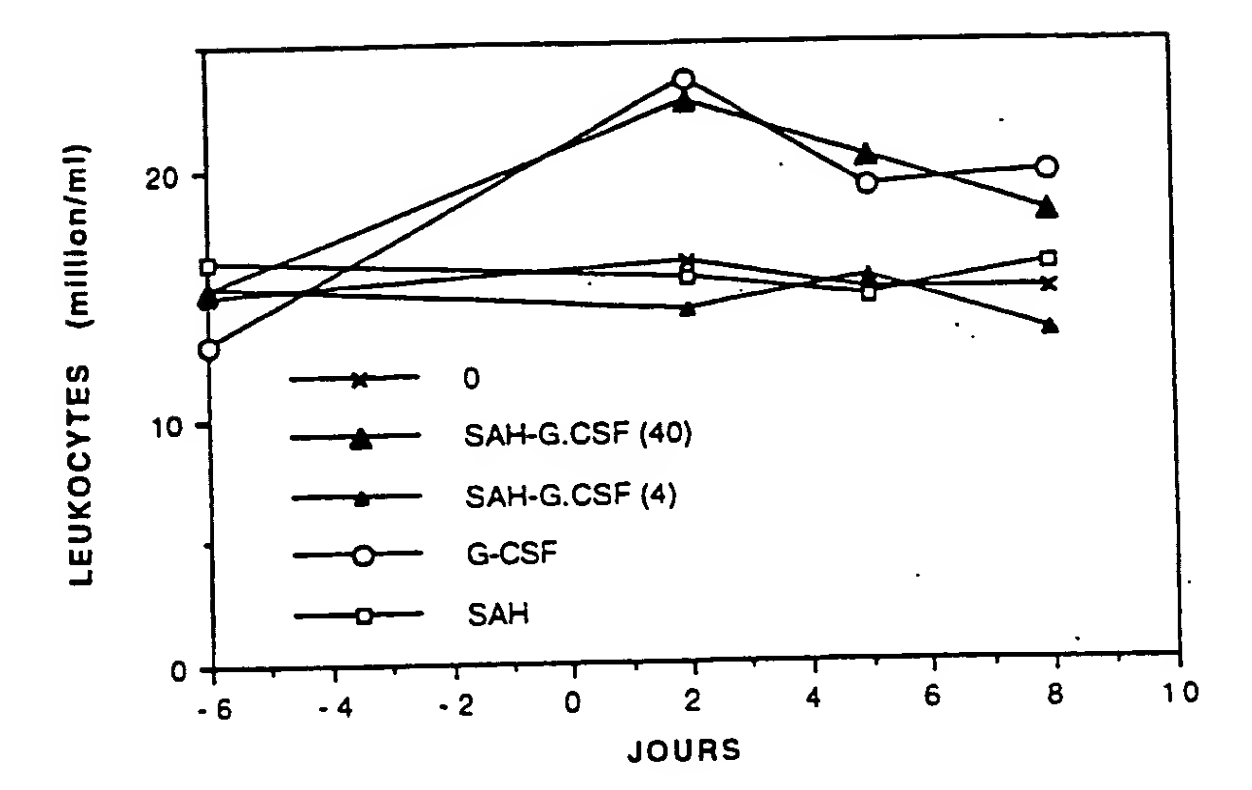


Figure 18

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR93/00085

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER 5. 5. C12N 15/12: C12N 15/62:	C12N 15/81: C12P 21/02	•								
	C1.5. C12N 15/12; C12N 15/62; C07K 13/00; A61K 37/02;		R1:85).								
	International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	•								
	DS SEARCHED cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)									
	C1. <sup>5</sup> : C12N; C12P, C07K; A61K	·									
Documentation	on searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in th	e (ields searched								
Electronic dat	ta base consulted during the international search (name o	of data base and, where practicable, search to	erms used)								
ר ספתו	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		•								
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.								
X	WO, A, 9 013 653 (DELTA BIO 15 November 1990, see page 12, paragraph 2; c	page 11, paragraph 3 -	1-5,7,9-18								
X	WO, A, 8 902 922 (GENENTECH see claims 1,2,5,8,12,1 see claims 24,25,41,44	- · ·	1,2,5,6,9,10, 17,18								
X	EP, A, O 413 622 (RHONE-POU 20 February 1991, see c		1,2,5,7-18								
Y	DATABASE WPIL  Section Ch, Week 9141,  Derwent Publications Lt  Class C, AN 91-300976  & JP, A, 3 201 987 (TON see abstract	d., London, GB; EN CORP) 3 September 1991,	1-19								
P,Y	WO, A, 9 300 437 (RHONE-POU 7 January 1993, see cla	LENC RORER S.A.) ims 25,26; figures 14,15	1-19								
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	•								
"A" documen	ategories of cited documents: It defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"I" later document published after the interdate and not in conflict with the application the principle or theory underlying the	cation but cited to understand.								
"E" earlier do	coment but published on or after the international filing date it which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered along the document is taken along the considered novel or cannot be considered novel	ered to involve an inventive								
special n	special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination										
	at published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent									
	ctual completion of the international search 1993 (18.06.93)	Date of mailing of the international sear 2 July 1993 (02.07.93)	rch report								
	ailing address of the ISA/ an Patent Office	Authorized officer	•								
Facsimile No		Telephone No.									

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9300085 SA 70239

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

18/06/93

Patent document cited in search report	Publication date	E .	family ber(s)	Publication date
WO-A-9013653	15-11-90	AU-B- AU-A- EP-A- GB-A,B JP-T-	630450 5564690 0470165 2246783 4506598	29-10-92 29-11-90 12-02-92 12-02-92 19-11-92
WO-A-8902922	06-04-89	None		
EP-A-0413622	20-02-91	FR-A- CA-A- JP-A-	2650598 2022539 3178998	08-02-91 04-02-91 02-08-91
WO-A-9300437	07-01-93	FR-A- AU-A- EP-A-	2677996 2148192 0519829	24-12-92 25-01-93 23-12-92

M Pot

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

efects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.